PCT

ВСЕМИРНАЯ ОРГАНИЗАПИЯ интеллектуальной собственности Международное бюро



МЕЖДУНАРОДНАЯ ЗАЯВКА, ОПУБЛИКОВАННАЯ В СООТВЕТСТВИИ С ДОГОВОРОМ О ПАТЕНТНОЙ КООПЕРАЦИИ (РСТ)

(51) Международная классификация нз бретения 6: A61K 31/415, C07D 235/28

A1

(11) Н мер международной публикации:

WO 95/34304

(43) Дата кеждународной

публикации:

21 декабря 1995 (21.12.95)

(21) Номер международной заявки:

PCT/RU95/00085

(22) Дата международной подачи:

11 Mas 1995 (11.05.95)

(30) Данные о приоритете:

94022663 10 июня 1994 (10.06.94) 95106120 18 апреля 1995 (18.04.95)

RU RU

(71) Заявитель (для всех указанных государств, кроме US): НАУЧНО-ИССЛЕДОВАТЕЛЬСКИЙ ИНСТИ-ТУТ ФАРМАКОЛОГИИ РОССИЙСКОЙ АКАДЕ-МИИ МЕДИЦИНСКИХ НАУК (RU/RU); 125315 Москва, Балтайская ул., д. 8 (RU) [NAUCHNO-IS-SLEDOVATELSKY INSTITUT FARMAKOLOGII ROSSIISKOI AKADEMII MEDITSINSKIKH NAUK. Moscow (RU)].

(72) Изобретатели; и

(75) Изобретатели / Заявители (только для US): СЕРЕ-Пооретателя / Заявителя (только одл. US): СЕРЕ-ДЕНИН Сергей Борисович [RU/RU]; 123362 Моск-ва, ул. Подмосковная, д. 14, кв. 32 (RU) [SEREDE-NIN, Sergei Borisovich, Moscow (RU)]. БЛЕДНОВ Юрай Алексеевич [RU/RU]; 129272 Москва, Олим-нейский пр., д. 30, кв. 286 (RU) [BLEDNOV, Jury Alexeevich, Moscow (RU)]. САВЕЛЬЕВ Владимир Леонидович [RU/RU]; 111123 Москва, ш. Энуузиастов, д. 78, корп. 1, кв. 22 (RU) [SAVELIEV, Vladimir Leonidovich, Moscow (RU)]. МОЖАЕВА Татьяна Яковлевна [RU/RU]; 125183 Москва, ул. Большая Академическая, д. 75, корп. 1, кв. 44 (RU) [МОZНА-

EVA, Tatyana Yakovlevna, Moscow (RU)]. OPJIOBA Элеонора Константиновна [RU/RU]; 125206 Москва, ул. Вучетича, д. 8, кв. 23 (RU) [ORLOVA, Eleonora Konstantinovna, Moscow (RU)]. РАГИМОВ Хагани Сабир Оглы [AZ/AZ]; 370149 Баку, Проезд 1733, д. 7, кв. 33 (AZ) [RAGIMOV, Hagani Sabir Ogly, Baku (AZ)]. ЯРКОВА Милада Альнордовна [RU/RU]; 123585 Москва, ул. Тухачевского, д. 32, корп. 2, кв. 225 (RU) [YARKOVA, Milada Alnordovna, Moscow (RU)]. ЧИЧКАНОВ Геннадий Георгиевич [RU/RU]: 141142 пос. Юность, Московская обл., Щёлковский район, д. 4, кв. 15 (RU) [СНІСНКАМОУ, Gennady Georgievich, pos. Junost (RU)]. КАВЕРИНА Наталия Вениаминовна [RU/RU]; 125057 Москва, Новопесчаная ул., д. 3, кв. 32 (RU) [KAVERINA, Natalia Veпіатіпоупа, Мозсоw (RU)]. ЦОРИН Иосиф Борисович [RU/RU]; 125124 Москва, ул. Нижняя Масловка, д. 11, кв. 5 (RU) [TSORIN, Iosif Borisovich, Moscow (RU)]. КИРСАНОВА Галина Юрьевна [RU/RU]; 113525 Москва, ул. Чертановская, д. 15, кв. 120 (RU) [KIRSANOVA, Galina Jurievna, Moscow (RU)]. НЕ-ЗНАМОВ Григорий Георгиевич (RU/RU); 109444 Москва, Ташкентская ул., д. 12/20, кв. 184 (RU) [NE-ZNAMOV, Grigory Georgievich, Moscow (RU)].

(81) Указанные государства: JP, KR, US, европейский патент (АТ, ВЕ, СН, DE, DK, ES, FR, GB, GR, IE, FT, LU, MC, NL, PT, SE).

Опубликована

Сотчетом о международном поиске.

(54) Title: PHARMACOLOGICALLY ACTIVE 2-MERCAPTOBENZIMIDAZOLE DERIVATIVES

(54) Название изобретения: ПРОИЗВОДНЫЕ 2-МЕРКАПТОБЕНЗИМИДАЗОЛА, ОБЛАДАЮЩИЕ ФАРМАКОЛОГИЧЕСКОЙ АКТИВНОСТЬЮ

(I)

(57) Abstract

Disclosed are pharmacologically active 2-mercaptobenzimidazole derivatives of general formula (I), wherein n = 0, 2 or 3, R represents a hydrogen atom or aralkyls, R1 represents lower alkyls, alkenyls, dialkylamino, or a monocyclic saturated amine group which can contain an additional heteroatom, R2 and R3 can be identical or different and represent hydrogen atoms, lower alkyls or alkoxy in various positions; and pharmacologically tolerated salts thereof. Pharmacological studies indicate that these compounds have marked anxiolytic, sedative, anti-ischaemic and anti-arrhythmic properties and have certain advantages over preparations which are currently widely used in clinics. They can be used to treat various neuropsychological disorders or ischaemic heart conditions.

Производные 2-меркаптобензимидазола общей формулы:

где n=0,2,3; R - атом водорода, аралкилы; R1 -низшие алкилы, алкенилы, диалкиламино, остаток моноциклического насыщенного амина, который может содержать дополнительный гетероатом; R² и R³ - одинаковые или различные и означают атомы
водорода, низшие алкилы, алкокси в различных положениях, и
их фармацевтически приемлемые соли по данным фармакологического изучения проявляют выраженное анксиолитическое, седативное, противоишемическое и антиаритмическое действие и
имеют определенные преимущества перед широко используемыми
в клинике препаратами. Они могут найти применение для лечения больных с различными нервно-психическими растройствами
и ишемической болезнью сердца.

исключительно для целей информации

Коды, используемые для обозначения стран-членов РСТ на титульных листах брошюр, в которых публикуются международные заявки в соответствии с РСТ.

	·				
AT	Австрия	FI	Финлянлия	MR	Мавритания
AU	Австрания	FR	Франция	MW	Малави
BB	Барбадос	GA	Габон	NE	Нягер
BE	Бельгая	GB	Великобритания	. NL	Нидерланды
BF	Буркина Фасо	GN	Ганнея	NO	Норвегия
BG	Болгария	GR	Грепия	NZ	Новая Зеландия
BJ	Бенин	HU	Венгрия	PL	Польша
BR	Бразилия	ΙE	Ирланиня	PT	Португалия
CA	Канада	IT	Италия	RO	Румыния
CF	Центральноафриканская	JP	Япония	RU	Российская Федерация
	Республика	KP	Корейская Народно-Демо-	SD	Судан
BY	Беларусь		вратическая Республика	SE	Півецкя
CG	Korro	KR	Корейская Республика	SI	Сдовения
CH	Швейцария	KZ	Казахстан	SK	Слования
CI	Кот д'Ивуар	LI	Лихтенитейн	SN	Сенегал
CM	Камерун	LK	Шри Ланка	TD	Чад
CN	Kumañ	LU	Люксембург	TG	Toro
CS	Чехословакия	LV	Латаня	UA	Укранна
CZ	Четская Республика	MC	Монако	US	Соединенные Штаты
DE	Германия	MG	Мадагаскар		Америки
DK	Дания	ML	Мали	UZ	Уэбекистан
ES	Испания	MN	Монголия	VN	Вьетнам

Производные 2-меркаптобензимидазола, обладающие фармакологической активностью.

Область техники.

5

Изобретение относится к новым S- и N, S-замещенным 2-меркаптобензимидазолам, которые могут быть полезными как фармацевтические агенты, а также к фармацевтическим композициям, включающим эти соединения. Заявляемые соединения являются фармакологически активными веществами, которые в зависимости от структуры проявляют психотропное и сердечно-сосудистое действие и могут найти применение в медицине для лечения различных нервно-психических расстройств и ишемической болезни сердца.

15

Предшествующий уровень техники.

В литературе описано получение большого числа замещенных 2-меркаптобензимидазолов, обладающих разнообразной биологической активностью. 20 Первые сведения об активности соединений этого ряда относятся к 1958 году, когда Knobloch W. et al. [Arch. Pharmaz., 1958, 291, 113-118] и Nakajima S. [Yakugaku Zasshi, 1958, 78, 1378-1388] описали синтез различных 2-алкил-, алкенил-, аралкил-, диалкиламичалкилтиобензимидазолов, которые проявили антигрибковую ак ивность. В последующих многочисленных работах как этих, так и других авторов [Nakajima S. et al., Jap. Pat. 10978 ('61) (1961); Hideg K. et al., Brit. Pat. 1234058, (1971); Xin Tao et al., Zhongguo Yiyao Gongye Zazhi, 1990, 21 (8), 347-350; Johnson C. A. et al., Med. Chem. Rec., 1992, 2(4), 247-255; Onkol T. et al., J. Fac. Pharm. Gazz. Univ., 1992, 9(1), 47-57; были описаны 2-меркаптобензимидазолы с различными и др.] заместителями по атому серы, азота и в бензольном кольце, которые обладали бактериостатической, инсектицидной, анти-35 гельминтной активностью.

В патенте Fr. M 6283 (1968) сообщается о противовоспалительной, жаропонижающей и антидепрессивной активности различных S-замещенных 2-меркаптобензимидазолов. Данные о противовоспалительной и анальгетической активности произ-

10

25

30

водных 2-меркаптобензимидазолов приводятся в работах Sek1 et al. [Yakugaku Zasshi, 1962, 82, 1620-1624], Hasegawa [Jap. Pat. 7441198 (1974)], Aka T. et al. [Jap. Pat. 9888 ('64) (1964)], Lafon V. et al. [Ger. Offen 2246429 (1978)], Rao V. Madhusudan et al. [Indian Drugs. 24 (12), 545-548], Lazer E.S. et al. [J.Med.Chem... 1987, 30, 726-729].

В работах Giani R. et al. [Eur. Pat. Appl. EP 334818 (1989)] и Dini S. et al. [Agents Actions, 1990, 174-177] описан синтез 2-диалкиламиноалкилтиобензимидазолов с заместителями по атому азота с антигистаминовой и антиаллергической активностью.

Запатентован большой ряд различных S-замещенных 2-меркаптобензимидазолов, обладающих противоязвенным дейс-15 твием [Machinami T. et al., Eur. Pat. Appl. EP 452076 (1991); Lang H.J. et al., Eur. Pat. Appl. EP 213474 (1987); Adelstein et al., Eur. Pat. Appl. EP 204215 (1986); Okitsu M., Jpn. Kokai Tokkyo Koho JP 62230773 (1987); Hirai K. et al., Jpn. Kokai Tokkyo Koho JP 62331158 (1987); Okabe S. et al., 20 Jpn. Kokai Tokkyo Koho JP 03227927 (1991); Riedel R. et al., PCT Int.Appl. WO 87/01114 (1986); Klemm K. et al., PCT Int. Appl. WO 9204898 (1992) и др.]. Некоторые из них омепразол, лансопразол широко применяются в медицинской практике.

В патентах Hauel N. et al. [Eur. Pat. Appl. EP 502314 (1992)] и Smithkline Beckman Corp. [Jpn. Kokai Tokkyo Koho JP 61161267 (1986)] сообщается о синтезе N-замещенных 2-алкилтиобензимидазолов, являющихся анатагонистами ангиотензина II и ингибиторами допамин- β -гидроксилазы.

Имеется несколько работ, в которых описан синтез различных производных 2-меркаптобензимидазолов с кардиотоническим, сосудорасширяющим, антигипертензивным, антиатеросклеротическим и антиагрегационным действием [Osawa H. et al., Yakugaku Zasshi, 1968, 88 (6), 747-754; Брукштус А.Б. и 35 др., Хим.-фарм.журн., 1992, N11-12, 50-53; 1994, N6, 24-26; Bru-Magniez N. et al., Eur. Pat. Appl. EP 385850 (1990); Harsanyi K. et al., UK Pat. Appl. GB 2173191A (1986)]. Среди синтезированных 2-диалкиламиноалкилтиобензимидазолов выявлены соединения, обладающие противоишемическим, антиаритми-

5

25

- 3 -

ческим и антигипоксическим действием. На одно из наиболее активных из них получен патент РФ 2027709 (1991).

Психотропной, в том числе транквилизирующей и нейролептической активностью обладают замещенные 2-меркаптобензимидазолы, имеющие в 1-ом положении остаток бутирофенона [Sato Makoto et al., Japan Kokai 7584578 (1975); 76136674 (1976); 76146473 (1976)].

Препарат бемитил - 2-этилтиобензимидазола гидробромид, внедренный в медицинскую практику в качестве психостимулятора и антигипоксанта, по данным Бобкова Ю.Г. и др. [АВТ. СВ. СССР 1251374 (1986)], Незнамова Г.Г. и др. [Физиолог.акт.вещества, 1993, 25, 40-49] нашел применение для лечения астенических и астено-депрессивных расстройств различного генеза. По данным Лозинского М.О. и др. 15 СССР 1259652 (1986)] аналог бемитила - 5-этокси-2-этилтиобензимидазола гидрохлорид обладает стресспротективным и антигипоксическим действием. Имеются данные Плотникова Е.М. и др. [Физиол. акт. вещества, 1993, 25, 30-34] и Ратникова Л.И. [Физиол. акт. вещества, 1993, 25, 27-29] о возможности и др. применения этих соединений в лечении острых цереброваскулярных расстройств и острых респираторных вирусных инфекший.

Раскрытие изобретения.

Заявляемые соединения являются производными 2-меркаптобензимидазола общей формулы

35 где n=0,2,3; R — атом водорода, аралкилы; R^1 — низшие алкилы, алкенилы, диалкиламино, остаток моноциклического насыщенного амина, который может содержать дополнительный гетероатом; R^2 и R^3 — одинаковые или различные и означают атомы водорода, низшие алкилы, алкоксилы в различных поло-

10

жениях. Эти соединения обладают транквилизирующей активностью с селективным активирующим компонентом, седативной, противоишемической и антиаритмической активностью и могут найти применение в медицине.

Заявляемые соединения и их фармацевтически приемлимые соли синтезированы по типовым методикам путем алкилирования 2-меркаптобензимидазолов соответствующими алкилирующими агентами в водоспиртовой среде в присутствии оснований (гидроокись натрия) с последующей обработкой образующихся маслообразных или кристаллических оснований в растворе абсолютного спирта или эфира спиртовым или эфирным раствором хлористого водорода:

где n, R, R^1 , R^2 , R^3 имеют вышеуказанные значения; X 25 — атом хлора или брома; m=1,2,3.

Варианты осуществления изобретения.

Контроль за ходом реакций и чистотой полученных про-30 дуктов проводился с помощью тонкослойной хроматографии на пластинках Silufol UV 254 или DC-Alufolien Aluminiumoxid 60 F 254 (Merk), проявление в парах йода или УФ-светом. Температура плавления соединений определялась в открытых капиллярах и не корректировалась. Спектры ПМР регистрировали на 35 спектрометре AC-250 Bruker в растворах CDCl₃ и D₂0, внутренний стандарт Me₄Si.

Изобретение иллюстрируется следующими примерами.

Пример 1. 2-Этилтио-5,6-диметилбензимидазол (I). К раствору 0,89 г (0,005 моля) 2-меркапто-5,6-диметилбензими-

- 5 -

дазола и 0,24 г (0,006 моля) гидроокиси натрия в 1 мл воды и 10 мл спирта прибавляют 0,65 г (0,006 моля) этилбромида. Реакционную смесь кипятят 1,5 часа до исчезновения исходного тиона (контроль по ТСХ). Охлаждают и разбавляют водой. Выделившийся осадок отфильтровывают, промывают водой и сущат на воздухе. Получают 0,91 г (88%) соединения I, т.пл. 123-124°С (из водного спирта). ПМР-спектр (СDCL3), б, м.д.: 1,37 (3H, т, CH2CH3); 2,32 (6H, с, 2 CH3); 3,27 (2H, кв, CH2CH3); 7,31 (2H, с, ArH). Найдено, %: С 63,9; Н 6,8; 10 N 13,4; S 15,5. С11 Н14 N2S. Вычислено, %; С 64,0; Н 6,8; N 13,6; S 15,5.

Пример 2. 2-Пропилтио-5,6-диметилбензимидазол (II) синтезирован аналогично предыдущему из 0,89 г (0,005 моля) 2-меркапто-5,6-диметилбензимидазола и 0,8 г (0,006 моля) пропилбромида в присутствии 0,24 г (0,006 моля) гидроокиси натрия с выходом 0,72 г (60%), т.пл. 122-123°С (из смеси этилацетата с гексаном). Найдено, %: С 64,7; Н 7,2; N 12,6; S 14,4. С₁₂H₁₆N₂S Вычислено, %: С 64,2; Н 7,2; N 12,5; S 14,3.

2-Аллилтио-5, 6-диметилбензимидазол (III) 20 Пример 3. синтезирован аналогично предыдущему из 2,67 г (0,015 моля) 2-меркапто-5,6-диметилбензимидазола и 2,1 г (0,017 моля) аллилбромида в присутствии 0,7 г (0,017 моля) гидроокиси натрия с выходом 2,5 г (76%), т.пл. 119-120°С (из смеси этилацетата с гексаном). ПМР-спектр (CDCl₃) δ . м.д.: 2,33 с. 2CH₃); 3,89 (2H, д, CH₂S); 5,10 (H_B , д, CH_C = CH_A H_B); 5.25 (H_A, д, $CH_C = CH_AH_B$); 5.97 (H_C, м, $CH_C = CH_AH_B$); 7.30 (2H, уш.с. ArH); 10,11 (1H, ш.с. NH). Найдено,%; N 12,7; S 14,7. C_{1,2}H_{1,4}N₂S. Вычислено, %: N 12,8; S 14,7. Гидрохлорид основа-30 ния III, выход 93%, т.пл. 204-205°С (с разл.; из абсолютного спирта). Найдено, %: С 56,8; Н 5,9; Сl 14,0; N 10,9; S 12,6. C₁₂H₁₄N₂S*HCl. Вычислено, %: С 56, 6; Н 5, 9; Cl 13, 9; N 11, 0; S 12.6.

Пример 4. 2-Аллилтио-5-этоксибензимидазол (IV) и его 35 гидрохлорид. К раствору 1,95 г (0,01 моля) 2-меркап-то-5-этоксибензимидазола и 0,44 г (0,011 моля) гидроокиси натрия в 2 мл воды и 20 мл спирта прибавляют 1,32 г (0,011 моля) аллилбромида. Реакционную смесь кипятят 3 часа до окончания реакции. Охлаждают и разбавляют водой. Выделивше-

5

15

35

еся масло экстрагируют эфиром, экстракт сушат сульфатом осушитель отфильтровывают, фильтрат упаривают. Помагния, лучают маслообразное соединение IV, которое растворяют в абсолютном эфире и обрабатывают эфирным раствором хлористого водорода. Выпавший осадок отфильтровывают, промывают абсолютным эфиром и сушат на воздухе. Получают 2 г (74%) гидрохлорида основания IV, т.пл. 147-149°C (с разл.; из абсолютного спирта с эфиром). ПМР-спектр $(D_2\,0)$, δ , м.д.: 1,54 (3H, т, CH₂CH₃); 4,05 (2H, д, CH₂S); 4,18 (2H, кв, <u>CH₂CH₃);</u> 5.34 (H_B, д, CH_C=CH_AH_B); 5.42 (H_A, д, CH_C=CH_AH_B); 6.11 (H_C, м, $CH_C = CH_A H_B$); 7,07 (1H, уш.с, 4-H); 7,09 (1H, дд, 6-H); 7,52 (1H, д, 7-H). Найдено, %: C 53,4; H 5,6; Cl 13,1; N 10,3; S 11,9. $C_{12}H_{14}N_2OS*HCl$. Вычислено,%: С 53,2; Н 5,6; Cl 13,1; N 10,3; S 11,8.

Пример 5. 2-[2-(Диметиламино) этилтио] -5-метоксибензимидазол (V) и его дигидрохлорид синтезированы аналогично предылущему. Из 3,6 г (0,02 моля) 2-меркапто-5-метоксибензимидазола и 3,17 г (0,022 моля) гидрохлорида 2-(диметиламино) этилхлорида в присутствии 1,8 г (0,044 моля) гидрооки-20 си натрия получают маслообразное основание V, которое превращают в дигидрохлорид с выходом 4,5 г (69%), т.разл. ΠMP -спектр (D₂0), δ , м.д.; 252-254°С (из спирта с углем). M, CH₂S); 3,82 (2H, M, C, (CH₃)₂N);3,67 (2H, 3,07 (6H, CH₂N); 3,96 (3H, c, CH₃O); 7,16 (1H, yw. c. 4-H), 7,17 (1H, д, $J_{6,7}$ 9,5, 6-H); 7,57 (1H, д, $J_{7,6}$ 9,5, 7-H). Найдено, %: C 44,3; H 5,8; Cl 21,7; N 12,5; S 9,7. $C_{12}H_{17}N_3$ OS*2HCl. Bbчислено, %: С 44,4; Н 5,9; Cl 21,9; N 13,0; S 9,9.

Пример 6. 2-[2-(Диэтиламино)этилтио]-5-метоксибензимидазол (VI) и его дигидрохлорид синтезированы аналогично предыдущему. Из 3,6 г (0,02 моля) 2-меркапто-5-метоксибен-30 зимидазола и 4,4 г (0,022 моля) гидрохлорида 2-(диэтиламино) этилхлорида в присутствии 1,8 г (0,044 моля) гидроокиси натрия получают маслообразное основание VI, которое превращают в дигидрохлорид с выходом 4,4 г (62%), т.пл. 209-210°C из спирта с углем). ПМР-спектр $(D_2 0)$, (с разл.; T, 2 CH_2CH_3); 3,40 (4H, KB, 2 CH_2CH_3); 3,63 (2H, 1,37 (6H, M, CH_2S); 3,79 (2H, M, CH_2N); 3,93 (3H, c, CH_3O); 7,12 (1H, уш. c, 4-H); 7,13 (1H, дд, $J_{4.6}$ 1,5, $J_{6.7}$ 9,5, 6-H); 7,56 (1Н, д. Ј 7.6 9,5, 7-Н). Найдено, %: С 47,7; Н 6,4; С1

5

10

- 7 -

20,3; N 12,2; S 8,5. $C_{14}H_{21}N_30S*2HCl$. Вычислено, %: С 47,7; H 6.6; Cl 20,1; N 11,9; S 9,1.

Пример 7. 2-[2-(Пиперидино) этилтио] -5-метоксибензимидазол (VII) и его дигидрохлорид синтезированы аналогично предыдущему. Из 2,7 г (0,015 моля) 2-меркапто-5-метоксибензимидазола и 3,03 г (0,016 моля) гидрохлор/ида 2-(пиперидино) этилхлорида в присутствии 1,4 г (0,034 моля) гидроокиси натрия получают маслообразное основание VII, которое превращают в дигидрохлорид с выходом 3,15 г (58%), 210-212°C (с разл.; из смеси абсолютного спирта с эфиром). Найдено, %: С 49,6; Н 6,2; Cl 19,3; N 11,3; S 9,0. $C_{15}H_{21}N_3OS*2HCl.$ Вычислено, %: C 49,5; H 6,4; Cl 19,5; N 11,5; S 8,8.

Пример 8. 2-[2-(Диметиламино) этилтио] -5-этоксибензимидазол (VIII) и его дигидрохлорид синтезированы аналогично предыдущему. Из 1,94 г (0,01 моля) 2-меркапто-5-этоксибензимидазола и 1,73 г (0,012 моля) гидрохлорида 2-(диметиламино) этилхлорида в присутствии 0,9 г (0,022 моля) гидроокиси натрия получают 1,9 г (72%) соединения VIII, т.пл. 95-97°С (из водного спирта). IIMP-спектр (CDCl₃), δ , м.д.: 20 T, CH_3CH_2O); 2,40 (6H, c, $(CH_3)_2$)N; 2,84 (2H, T, 1,40 (3H, CH_2S); 3,17 (2H, T, CH_2N); 4,05 (2H, KB, CH_3CH_2O); 6,82 J_{4} 6 2,38, J_{6} 7 8,76, 6H); 6,94 (1H, yu.c, 4-H); (1Н, д д, 7,36 (1H, д, $J_{7,6}$ 8,76, 7-H). Дигидрохлорид основания VIII, выход 77%, т.пл. 223-227°С (с разл.; из смеси абсолютного спирта с этилацетатом). Найдено, %: С 46,4; Н 6,2; Cl 20,7; $C_{1,3}H_{1,9}N_3OS*2HC1$. Вычислено, %: С 46,2; Н N 12,2; S 9,6. 6,3; Cl 21,0; N 12,4; S 9,5.

Пример 9. 2-[2-(Диэтиламино)этилтио]-5-этоксибензими-30 дазол (IX) и его дигидрохлорид синтезированы аналогично предыдущему. Из 3,9 г (0,02 моля) 2-меркапто-5-этоксибензимидазола и 4,4 г (0,022 моля) гидрохлорида 2-(диэтиламино) этилхлорида в присутствии 1,8 г (0,044 моля) гидроокиси натрия получают маслообразное основание IX, которое превращают в дигидрохлорид с выходом 4,4 г (57%), т. пл. 169-171° С 35 с эфиром). ПМР-спектр разл.; ИЗ смеси спирта $(\underline{CH_3}CH_2)_2N);$ 1,53 (3H, $(D, 0), \delta, M. д.: 1, 42$ (6H, T, $\underline{\text{CH}}_3$ CH₂ O); 3,44 (4H, KB, (CH₃ CH₂)₂ N); 3,68 (2H, T, CH₂ S); 3,82 (2H, T, CH_2N); 4,19 (2H, KB, CH_3CH_2O); 7,19 (1H, yw.c,

5

30

- 8.-

7,59 (1H, д. $J_{7,6}$ 9,75, неразр. д. 6-Н); 7,21 (1H, 4-H); C 46,9; H 6,8; Cl 18,6; N 10,6; S 8,0. %: 7-H). Найдено, Вычислено, %: С 46,9; Н 7,1; С1 18,5; $C_{15}H_{23}N_{3}OS*2HC1*H_{2}O.$ N 10,9; S 8,3.

2-[2-(Пирролидино)этилтио]-5-этоксибензи-Пример 10. мидазол (X) и его дигидрохлорид синтезированы аналогично предыдущему. Из 1,94 г (0,01 моля) 2-меркапто-5-этоксибензимилазола и 2,04 г (0,012 моля) гидрохлорида 2-(пирролидино) этилхлорида в присутствии 0,9 г (0,022 моля) гидроокиси 10 натрия получают маслообразное основание Х, которое превращают в дигидрохлорид с выходом 2,7 г (72%). 127-130° С (с разл.; из смеси абсолютного спирта с эфиром). H 6,8; Cl 19,0; N 10,9; C 48.6: S 8, 7. $C_{1.5}H_{2.1}N_3OS*2HC1*0,5H_2O.$ Вычислено, %: C 48,3; H 6,5; Cl 15 19,0; N 11,3; S 8,6.

Пример 11. 2-[2-(Пиперидино)этилтио]-5-этоксибензимидазол (XI) и его дигидрохлорид синтезированы аналогично предыдущему. Из 1,94 г (0,01 моля) 2-меркапто-5-этоксибензимидазола и 2,21 г (0,012 моля) гидрохлорида 2-(пипериди-20 но) этилхлорида в присутствии 0,9 г (0,022 моля) гидроокиси натрия получают маслообразное основание XI, которое превращают в дигидрохлорид с выходом 2,1 г (57%), т.пл. 187-190°C (с разл.; из смеси абсолютного спирта с этилацетатом). Най-10,8; C 49.6: H 6.7; Cl 18, 5; N S дено. %: H 6,8; Cl $C_{16}H_{23}N_{3}OS*2HC1*0,5H_{2}O.$ Вычислено, %: C 49,6; 25 18,3; N 10,9; S 6,2.

Пример 12. 2-[2-(Морфолино)этилтио]-5-этоксибензимидазол (XII) и его гидрохлорид синтезированы аналогично предыдущему. Из 2,9 г (0,015 моля) 2-меркапто-5-этоксибензимидазола и 3,45 г (0,018 моля) гидрохлорида 2-(морфолино) этилхлорида в присутствии 1,35 г (0,033 моля) гидроокиси натрия получают маслообразное соединение XII. Масло растворяют в этилацетате, раствор экстрагируют 10% соляной кислотой, слои разделяют, водный слой кипятят с углем, фильтруют и подщелачивают раствором едкого кали. Выделившееся масло 35 экстракт промывают водой, сушат экстрагируют этилацетатом, осушитель отфильтровывают, фильтрат упасульфатом магния, Получают 4 г (87%) маслообразного соединения XII. ПМР-спектр (CDCl₃), б, м.д.: 1,48 (3H, T, CH_2CH_3); 2,59

- 9 -

(4H, M, CH, NCH, морфолина); 2,85 (2H, м, CH,S); 3,24 (2H, 3,79 (4Н, м, СН2 ОСН2 морфолина); 4,02 (2Н, кв. $CH_2N)$; $\underline{\text{CH}}_2$ CH₃); 6,82 (1H, дд, $J_{4.6}$ 2,38, $J_{6.7}$ 8,77, 6-H); 7,00 (1H, уш.с., 4-Н); 7,41 (1H, д, J_{7,6} 8,77, 7-Н). Найдено,%: С 58,6; H 6,8; N 13,9; S 10,1,. $C_{15}H_{21}N_3O_2S$. Вычислено, %: С 5 H 6,9; N 13,7; S 10,4. Дигидрохлорид основания XII, выход 91%. т. пл. 191-192°С (с разл.; из спирта с углем). ΠMP -спектр ($D_2 0$), δ , м. д.: 1,54 (3H, т,0CH₂CH₃); 3,58 (4H, неразр. м, CH2 NCH2 морфолина); 3.74 (2H, м, CH2S); 3,86 (2H, м, CH₂N); 4,12 (4H, неразр.м, CH₂OCH₂ морфолина); 4,25 (2H, OCH₂CH₃); С 7,21 (1H, д, J_{6,7} 8,76, 6-H); 7,22 (1H, с, 7,41 (1Н, д, Ј_{7.6} 7-Н).Найдено, %: С 47,3; Н 6,1; С1 N 11,0; S 8,4. $C_{15}H_{21}N_3O_2S*2HC1$. Вычислено, 47.4; H 6.1; Cl 18,6; N 11,0; S 8,4.

Пример 13. 2-[2-(Пирролидино) этилтио] -5, 6-диметилбен-15 зимидазол (XIII) и его дигидрохлорид синтезированы аналогично предыдущему. Из 2,67 г (0,015 моля) то-5,6-диметилбензимидазола и 2,9 г (0,017 моля) гидрохлорида 2-(пирролидино) этилхлорида в присутствии 1,36 г (0,034 моля) гидроокиси натрия получают 4,0 г (90%, считая на мо-20 ногидрат) соединения XIII, т.пл. 115-116°C (с разл.; водного спирта). ΠMP -спектр (CDCl₃) δ , м.д.: 1,97 (4H, м, β -пирролидина); 2,34 (6H, c, 2 CH_3); 2,72 (4H, м, α -H пирролидина); 3,02 (2H, м, CH_2S); 3,19 (2H, M, CH_2N); 7,18 25 (2H, уш.с, ArH). Найдено, %; С 61, 4; Н 7,8; N 14,5; S 10,9. C₁₅H₂₁N₃S*H₂O. Вычислено, %; С 61,4; Н 7,9; N 14,3; S 10,9. Дигидрохлорид основания XIII, выход колич., т.разл. (из смеси абсолютного спирта с этилацетатом). Найдено, %: С 51,7; H 6,5; Cl 20,4; N 12,1. $C_{15}H_{21}N_3S*2HCl$. Вычислено, %: C 51,7; H 6,7; Cl 20,4; N 12,1. 30

Пример 14. 2-[2-(Пиперидино) этилтио] -5, 6-диметилбензимидазол (XIV) и его дигидрохлорид синтезированы аналогично предыдущему. Из 2,67 г (0,015 моля) 2-меркапто-5,6-диметилбензимидазола и 3,13 г (0,017 моля) гидрохлорида 2-(пиперидино) этилхлорида в присутствии 1,36 г (0,034 моля) гидроокиси натрия получают 4,3 г (93%, считая на моногид-

35

5

- 10 -

 CH_3); 2,63 (4H, уш.м, α -H пиперидина); 2,90 (2H, м, CH_2S); 3,10 (2H, м, CH_2N); 7,26 (2H, уш.с, ArH). Найдено,%: C 62,7; H 8,0; N 13,6; S 10,5. $C_{16}H_{23}N_3S*H_2O$. Вычислено,%: C 62,5; H 8,2; N 13,7; S 10,4. Дигидрохлорид основания XIV, выход 90%, т.разл. 242-245° (из смеси абсолютного спирта с этилацетатом). Найдено, %: C 52,3; H 7,0; Cl 19,5; N 11,2; S 8,2. $C_{16}H_{23}N_3S*-2HCl*O,25H_2O$. Вычислено, %; C 52,4; H 7,0; Cl 19,3; N 11,4; S 8,7.

Пример 15. 2-[2-(Морфолино)этилтио]-5,6-диметилбензимидазол (XV) и его дигидрохлорид синтезированы аналогично предыдущему. Из 2,67 г (0,015 моля) 2-меркапто-5,6-диметилбензимидазола и 2,8 г (0,015 моля) гидрохлорида 2-(морфолино) этилхлорида в присутствии 1,2 г (0,03 моля) гидроокиси натрия получают 2,95 г (69%) соединения XV, т. пл. 147-148° (из смеси этилацетата с гексаном). ΠMP -спектр (CDCl₃) м. д.: 2,32 (6H, с, 2 CH_3); 2,62 (4H, м, CH_2 NCH_2 морфолина); 2,86 (2Н, м, CH₂S); 3,21 (2H, M, $CH_2N)$; 3,83 (4H, CH₂ OCH₂ морфолина); 7,27 (2H, уш. с, ArH). Найдено, %: С 58,0; H 7,3; N 14,5; S 11,1. C₁₅H₂₁N₃OS. Вычислено, %: С 58,2; H 7,5; N 14,5; S 11.0. Дигидрохлорид основания XV, выход 96%, т.пл. 250-252°С (с разл.; из абсолютного спир-Найдено, %; С 49,4; Н 6,5; Cl 19,8; N 11,6; S 8,5. $C_{15}H_{21}N_3OS*2HCl$. Вычислено, %; С 49,4; Н 6,4; С1 19,5; N 11,5; S 8,8.

25 Пример 16. 2-[3-(Диметиламино) пропилтио]-5, 6-диметилбензимидазол (XVI) и его дигидрохлорид синтезированы аналопредыдущему. Из 2,67 г (0,015 моля) 2-меркапто-5,6-диметилбензимидазола и 2,78 г (0,019 моля) гидрохлорида 3-(диметиламино) пропилхлорида в присутствии 1,32 г (0,033 моля) гидроокиси натрия получают 3,1 г (73%) основа-95-98°С (из водного спирта). ПМР-спектр ния XVI, т.пл. (CDCL₃), δ , M. μ .: 1,91 (2H, M, CH₂CH₂CH₂); 2,32 (6H, c, 2 CH_3); 2,34 (6H, c, $(CH_3)_2N$); 2,53 (2H, T, CH_2S); 3,18 (2H, т, CH₂N); 7,17 (2H, уш. с, ArH). Найдено, %: С 59,8; Н 8,2; 35 N 14,7. $C_{14}H_{21}N_3S_*H_20$ Вычислено, %: С 59,8; Н 8,2; N 14,9. Дигидрохлорид основания XVI, выход 84%, т.пл. 206-208°С (с разл.; из смеси абсолютного спирта с гексаном). Найдено, %: C 49,7; H 6,9; Cl 20,8; N 12,5; S 9,3. $C_{14}H_{21}N_3S*2HCl.Вы$ числено, %: С 50,0; Н 6,9; Cl 21,1; N 12,5; S 9,5.

Пример 17. 2-[3-(4-Метилпиперазино) пропилтио]-5,6-диметилбензимидазол (XVII) и его тригидрохлорид синтезированы аналогично предыдущему. Из 18 г (0,01 моля) то-5,6-диметилбензимидазола и 3,74 г (0,015 моля) дигидрохлорида 3-(4-метилпиперазино) пропилхлорида присутствии 5 1,32 г (0,033 моля) гидроокиси натрия пол; эт 2,5 г (79%) т.пл. 116-118°C (с разл.; из смеси хлоросоединения XVII, ПМР-спектр (CDCL₃), δ , м.д.: 1,95 (2H. форма с гексаном). 2 CH_3); 2,35 (3H, c, $\text{Ch}_2 \text{N}$); CH₂ CH₂ CH₂): 2,31 (6H, C, 2,54 (10H, уш.м. 8H CH₂ пиперазино, 2H, т, CH₂S); 3,22 (2H, 7,50 (2Н, уш.с, ArH). Тригидрохлорид основания $CH_2N)$; XVII, выход 78%, т.пл. 228-231°C (с разл.; из спирта). Най-C 45,8; H 6,9; Cl 23,8; N 12,9; S $C_{17}H_{26}N_4S*3HC1*H_2O$. Вычислено, %: С 45,9; Н 7,0; С1 23,9; N 12.6: S 7.2. 15

1-Бензил-2- [2-(диметиламино) этилтио] бен-Пример 18. зимидазол (XVIII) и его дигидрохлорид. К суспензии 4,8 г (0,02 моля) 1-бензил-2-меркаптобензимидазола в 10 мл воды и 40 мл спирта прибавляют 1,8 г (0,044 моля) гидроокиси натрия и нагревают при 70° до растворения осадка. К полученному раствору при перемешивании и 70° прибавляют 3,16 г (0,022 моля) гидрохлорида 2-(диметиламино)этилхлорида. акционную смесь перемешивают 3 часа при 70° до окончания реакции, охлаждают, осадок хлористого натрия отфильтровыва-Фильтрат упаривают и получают масют и промывают спиртом. 25 лообразное соединение XVIII, которое растворяют в абсолютраствор обрабатывают спиртовым раствором хлоном спирте, ристого водорода. Выпавший осадок отфильтровывают, промывают абсолютным эфиром. Получают 5 г (62%) дигидрохлорида ос-190-191°С (из спирта). ПМР-спектр 30 нования XVIII, т.пл. (D_2O) , δ , м.д.: 3,15 (6H, с, $(CH_3)_2N$); 3,66 (2H, м, CH_2S); CH_2N); 5,78 (2H, c, CH_2Ar); 7,43-8,0 (9H, M, 3,94 (2H, M, Найлено. %: С 55,0; Н 5,9; Cl 17,8; N 10,8; S 8,8. $C_{18}H_{21}N_3S*2HCl*0, 5H_20.$ Вычислено, H 6, 1; %: C 54,9; 35 18,0; N 10,7; S 8,9.

Пример 19. 1-Бензил-2-[2-(диэтиламино)этилтио] бензи-мидазол (XIX) и его дигидрохлорид синтезированы аналогично предыдущему. Из 4,8 г (0,02 моля) 1-бензил-2-меркаптобензимидазола и 3,8 г (0,022 моля) гидрохлорида 2-(диэтилами-

5

но) этилхлорида в присутствии 1,8 г (0,044 моля) гидроокиси натрия получают маслообразное соединение XIX, которое преврашают в дигидрохлорид с выходом 83%, т. пл. 136-137°С (из смеси абсолютного спирта с эфиром). ПМР-спектр (D,0), 1,37 (6H, T, $(CH_3CH_2)_2N$); 3,34 (4H, KB, $(CH_3CH_2)_2N$); м. Д.: M, CH₂S); 3,79 (2H, M, CH₂N) 5,75 (2H, c, CH₂Ar); 3,47 (2H,

7,30-7,99 (9Н, м, ArH). Найдено, %: С 56,5; Н 6,7; С1 16,8; N 10,0; S 7,9. C₂₀H₂₅N₃S*2HCl*0,5H₂O. Вычислено, %: С 57,0; H 6,7; Cl 16,8; N 10,0; S 7,6.

 $1-(\beta-\Phi$ енилэтил) -2-[2-(диметиламино) этил-Пример 20. 10 тио]бензимидазол (ХХ) и его дигидрохлорид синтезированы аналогично предыдущему. Из 2,54 г (0,01 моля) 1-(β-фенилэтил)-2-меркаптобензимидазола и 1,73 г (0,012 моля) гидрохлорида 2-(диметиламино) этилхлорида в присутствии 1г моля) гидроокиси натрия получают соединение XX, превращают в дигидрохлорид с выходом 1,7 г (47%), 160-161°C (N3 смеси абсолютного спирта с эфиром). ПМР-спектр (D₂0), δ , м.д.: 2,99 (6H, с, (CH₃),N); 3,27 (2H, CH, Ar); 3,38 (2H, T, CH,S); 3,55 (2H, T, CH,N); 4,77 (2H, $CH_2N_{HHK,\pi}$); 6,65-7,60 (9H, м, ArH). Найдено, %: С 56,3; H 6,0; Cl 17,6; N 10,3; S 7,9. $C_{19}H_{23}N_3S*2HCl*0,5H_20$. Вычислено, %: C 56,0; H 6,4; Cl 17,4; N 10,3; S 7,9. Раствор дигидрохлорида в воде нейтрализуют раствором бикарбоната натрия, экстрагируют эфиром, экстракт сушат сульфатом осушитель отфильтровывают, фильтрат упаривают. Получают соединение XX, т.пл. 38-39°C (из петролейного эфи- ΠMP -спектр (CDCl₃), δ , 2,33 (6H, c, $(CH_3)_2N$; 2,72 pa). 3,06 (2H, M, CH, Ar); 3,53 (2H, T, CH, N); CH₂S); (2H. T. с, CH₂ N_{иикл.}); 7,10-7,70 (9H, м, ArH). Найдено, 4,31 (2H, 30 %: С 70,1; Н 7,1; N 12,9; S 9,8. С₁₉ Н₂₃ N₃ S. Вычислено, %: С 70,1; H 7,1; N 12,9; S 9,9.

 $1-(\beta-\Phi$ енилэтил) -2-[2-(диэтиламино) этил-Пример 21. тио] бензимидазол (XXI) и его дигидрохлорид синтезированы аналогично предыдущему. Из 2,54 г (0,01 моля) 1-(β-фенилэ-35 тил)-2-меркаптобензимидазола и 2,1 г (0,012 моля) гидрохлорида 2-(диэтиламино) этилхлорида в присутствии 1 г (0,025 моля) гидроокиси натрия получают 2,2 г (62%) соединения т. пл. 54-55°C (из петролейного эфира). ПМР-спектр (CDCl₃), δ , M. A.: 1,05 (6H, T, (CH₃CH₂)₂N), 2,61 (4H, KB,

- 13 -

(СН₃ СН₂)₂N); 2.84 (2H, т, СН₂S); 3.04 (2H, м, СН₂Ar); 3.47 (2H, т, СН₂N); 4.28 (2H, м, СН₂N_{ЦИКЛ}); 7.09-7.70 (9H, м, АгН). Найдено, %: С 71.4; Н 7.7; N 11.7. С₂₁ Н₂₇ N₃S. Вычислено, %: С 71.3; Н 7.7; N 11.9. Дигидрохлорид основания ХХІ, выход 67%, т.пл. 129-130°С (из смеси абсолютного спирта с этилацетатом). ПМР-спектр (СDСl₃), δ, м.д.: 1.38 (6H, т, (СН₃ СН₂)₂N); 3.26 (2H, т, СН₂ Ar); 3.24 (2H, м, СН₂S); 3.35 (4H, кв, (СН₃ СН₂)₂N); 3.54 (2H, м, СН₂N); 4.76 (2H, т, СН₂ N_{ЦИКЛ}); 6.9-7.9 (9H, м, АгН). Найдено, %: С 59.1; Н 6.8; С1 16.3; N 10.0; S 7.3. С₂₁ Н₂₇ N₃ S*2HCl. Вычислено, %: С 59.1; Н 6.9; С1 16.6; N 9.9; S 7.5.

Пример 22. 1-(β-Фенилэтил)-2-[2-морфолино)этилтио] бензимидазол (XXII) и его дигидрохлорид синтезированы аналогично предыдущему. Из 2,54 г (0,01 моля) 1-(β-фенилэтил)-2-меркаптобензимидазола и 2,04 г (0,011 моля) 2-(морфолино) этилхлорида в присутствии 1 г (0,025 моля) гидроокиси натрия получают 2,7 г (73%) соединения XXII, 66-67°С (из гексана). ПМР-спектр (CDCl₃). δ , м.д.: 2,51 (4H, м, CH, NCH, морфолина); 2,74 (2H, т, CH,S); 3,04 (2H м, 20 CH₂Ar); 3,51 (2H т, CH₂N); 3,70 (4H, м, CH₂OCH₂ морфолина); 4,31 (2H, м, $CH_2 N_{HHKJ}$); 7,05-7,70 (9H, м, ArH). Найдено, %: С 68,5; Н 7,0; N 11,5; S 8,9. С₂₁ Н₂₅ N₃ OS. Вычислено, %: С 68,6; Н 6,9; N 11,4; S 8,7. Дигидрохлорид основания XXII, выход 70%, т.пл. 179-180°C (из смеси абсолютного спирта с этилацетатом). ПМР-спектр (D_20) , δ , м.д.: 3,28 (2H, уш.т, CH, Ar); 3,37 (2H, м. CH₂S); 3,44 (4H, CH, NCH, морфолина); 3,58 (2H, м, CH₂N); 4,08 (4H, м, CH₂OCH₂ морфолина); 4,76 уш.т, CH₂N_{имкл}); 6,9-7,9 (9H, м, ArH). Найдено, %: С 57,1; H 5,8; Cl 15,8; N 9,8; S 7,8. C₂₁H₂₅N₃OS*2HCl. Вычислено, %: С 57,3; H 6,2; Cl 16,1; N 9,5; S 7,3. 30

Промышленная применимость

Результаты фармакологического изучения заявляемых соединений.

35

Для демонстрации анксиолитического действия новых соединений был использован метод измерения двигательной ак-

тивности в тесте "открытое поле", который позволяет не только оценить силу анксиолитического эффекта, но и степень его селективности [С.Б.Середенин и др., Бюлл.Эксп. ол. Мед., 1979, 88, N7, 38; Seredenin S.B. et al., in: "Drug Dependence and Emotional Behavior", Ed. by Valdman A.V.. 5 New-York, London, 1987, 49-77]. Сутью лан-Consult Bureau. ного подхода является сравнительный анализ поведенческих эффектов изучаемых соединений у мышей двух инбредных линий Balb/с и C57Bl/6, которые характеризуются различными гене-10 тически детерминированными типами эмоционально-стрессовой реакции (ЭСР). О наличии анксиолитического действия судили по выявлению активирующего эффекта на двигательную активность у животных с "пассивным" типом ЭСР (линия Balb/c). Показателем седативных свойств исследуемых соединений слу-15 жило выявление их ингибирующего действия на двигательную активность мышей с "активным" типом ЭСР (линия С57В1/6). Селективность анксиолитического эффекта оценивали по степени совпадения диапазонов доз, оказывавших либо активируюлибо ингибирующее действие у животных разных линий. 20 Ранее подобный подход был с успехом применен для оценки степени селективности анксиолитического действия таких ныне известных препаратов, как феназепам [С.Б. Середенин и др., Бюлл. Эксп. Биол. Мед., 1979, 88, N7, 38; Seredenin S.B. et Ann. Ist. Super. Sanita, 1990, 26 (1), 81-88], мексидол [С.Б.Середенин и др., Хим.-фарм. журнал, 1987, N2, Voronina T.A., Seredenin S.B., Ann. Ist. Super. Sanita, 1988, 461-466] и гидазепам [С.Б. Середенин и др., в кн: 24 (3). "Гидазепам", изд. Наукова Думка, Киев, 1992, 92; Seredenin S.B., Blednov Yu.A., Phys. Chem. Biol. Med, 1993, 1 (1), 53 -60]. 30

В работе были использованы мыши-самцы линий Balb/с и C57Bl/6 весом 20-22 г (питомник "Столбовая"). Животных содержали в условиях лабораторного вивария в клетках по 10 особей в каждой, в течение не менее двух недель до начала эксперимента, на стандартной диете, при свободном доступе к воде, при 12-ти часовом световом режиме (свет с 8.00 до 20.00). Все эксперименты проводили в период времени с 9.00 до 13.00. Все соединения вводили внутрибрюшинно в виде их водных растворов за 30 мин до начала эксперимента из расче-

5

25

30

- 15 -

та 0,1 мл раствора на 10 г веса животного. Через 30 после введения препаратов животное выдерживали в темноте в течение 1 минуты и затем помещали в один из периферических квадратов "открытого поля", которое представляет из себя белую круглую арену диаметром 1 метр с белыми бортами высо-Арена равномерно освещена 4-мя лампами по 75 Вт каждая, расположенными на высоте 1 м над поверхностью поля. Все пространство арены равномерно разделено 4-мя концентрическими окружностями, которые в свою очередь разбиты радиучто периферическая окружность состоит сами на сектора так, из 16 одинаковых криволинейных квадратов. Наблюдение за животным производили в течение 3 минут, раздельно фиксировали число пересеченных квадратов на периферии, В центральных число стоек и количество дефекаций. Суммарное областях, число пересеченных квадратов вместе с числом стоек 15 чали как общую активность. Статистическую обработку полученных результатов проводили используя t-критерий Стьюден-Ta.

Результаты проведенного скрининга с использованием генетических моделей позволяют разделить все испытанные 20 соединения на 3 группы:

- 1. В результате изучения влияния соединений І, VIII. XXI и XXII на поведение мышей с "пассивным" типом X, XI. эмоционально-стрессовой реакции (линия Balb/c) тесте эффек-"открытое поле" было показано полное отсутствие их тов, как активирующих, так и ингибирующих поведение.
- исследование влияния VI (Табл. 1), 2. Напротив, XVII (Табл. 3) и XIX (Табл. 4) выявило в разной (Табл. 2), степени выраженную способность подавлять двигательную тивность мышей линии Balb/c в тете "открытое поле", ЧТО свидетельствует об отсутствии у этих соединений ло-активирующего типа действия, однако не исключает наличия у них достаточно выраженного (исходя из низких активных доз) транквило-седативного эффекта.
- 3. И. наконец, были найдены несколько соединений: III 35 IIX (Табл. 7, 8), IX (Табл. 9, 10), (Табл. 5, 6), IV XV XIII (Табл. 13, 14), XIV (Табл. 15, 16) и (Табл. 11, 12), (Табл. 17, 18), которые в тесте "открытое поле" в широком диапазоне доз активировали поведение животных линии Balb/c,

5

30

- 16 -

не изменяя двигательную активность мышей с "активным" типом эмоционально-стрессовой реакции (линия С57В1/6), что позволяет сделать вывод о наличии у них выраженного селективного транквило-активирующего эффекта.

Для дальнейшего более углубленного изучения транквилизирующего действия, а также оценки возможных побочных эфбыли отобраны 4 соединения из выделенной ранее третьей группы (IV, XII, XIV и XV), обладавшие наиболее выраженным анксиоселективным действием в первой серии экспе-10 риментов.

Изучение анксиолитического действия отобранных соединений проводилось в опытах на беспородных крысах-самцах весом 180-200 г в условиях общепринятой для этой цели методики столкновения питьевого и оборонительного рефлексов при действии внезапного болевого раздражителя как экстремального фактора [Т.А. Воронина и др., в кн.: "Феназепам", изд. "Наукова Думка", Киев, 1982, 89, 93, 146]. Эксперимент начинали с тренировки крыс с целью выработки у них чувства жажды и навыка взятия воды из поилки в экспериментальной 20 камере. Для этого животных содержали на сухом корме в течение 24 часов и затем помещали в камеру, где они получали воду в течение 5 минут. Через сутки после тренировки крысе через 5 сек после начала питья наносили электрическое раздражение пропусканием тока (0,5 A) через поилку. Таким обра-25 зом, столкновением двух рефлексов питьевого и оборонительного создавалась экстремальная ситуация, при которой страх получения болевого раздражения удерживал животное от взятия воды. В дальнейшем в течение 5 мин регистрировали количество взятий воды из поилки, несмотря на получение при этом каждый раз электроболевого раздражения.

Контрольные животные в создаваемой ситуации делали в среднем от 8 до 14 попыток наказуемых взятий воды из поилки Соединения IV, XII, XIV и XV в диапазоне доз от (Табл. 19). 1 мг/кг до 20 мг/кг (в/бр) обладают отчетливым действием в устраняя чувство страха при действии создаваемой ситуации, болевого раздражителя, что интерпретируется как анксиолити-Это выражается в увеличении в 2-4 раза по ческий эффект. сравнению с контролем числа наказуемых взятий воды из поил-Таким образом, на основании проведенных экспериментов

5

30

- 17 -

можно заключить, что соединения IV, XII, XIV и XV характеризуются выраженным анксиолитическим действием в широком диапазоне доз.

Миорелаксантное действие отобранных соединений изучали на беспородных белых мышах-самцах весом 22-25 г по нарушению координации движений по общепринятому тесту вращающегося стержня [Т. А. Воронина и др. . в кн.: "Феназепам". изл. "Наукова Лумка". Киев. 1982. 145]. Мышей помещали на горизонтальный стержень диаметром 2 см при скорости его вращения 4 об/мин. Неспособность животных под влиянием введенных в/бр соединений удерживаться на стержне в 2-х минут рассматривали как проявление нарушения координации движений или как их миорелаксантное действие. Ланные. представленные в Табл. 20 показывают, что соединение XII в диапазоне доз от 0.01 мг/кг до 50 мг/кг не оказывает влияния на измеряемый показатель. Отсутствие какого-либо эффекта демонстрируют также и соединения IV, XIV и XV, испытанные в диапазоне доз от 0.1 мг/кг до 20 мг/кг. Таким образом, полученные в данной серии экспериментов данные показывают, что все испытанные соединения в использованных диапазонах доз не обладают миорелаксантной активностью.

Возможное снотворное действие отобранных соединений оценивали по методу потенцирования сна, вызываемого тиопенталом. Для этого белым беспородным мышам—самцам весом 20-25 г в/бр вводили тиопентал натрия в дозе 70 мг/кг и оценивали латентный период засыпания и общее время продолжительности сна. Испытуемые соединения вводили в/бр за 30 мин до введения тиопентала натрия. Данные, представленные в Табл. 21 демонстрируют, что все испытанные соединения не укорачивают латентный период засыпания и не удлинняют продолжительность сна (табл. 22).

Острая токсичность измерялась в опытах на белых беспородных мышах при пероральном введении испытуемых соединений в виде их суспензии в 1% растворе крахмала. Для соединенения XII величина LD_{50} , рассчитанная по общепринятому методу Литчфильда-Уилкоксона, оказалась равной 1,16 мг/кг (при 95% доверительном интервале 0,89 -1,48 мг/кг) и близкой величине LD_{50} для известного препарата бемитила, который также является производным 2-меркаптобензимидазола. Та-

- 18 -

ким образом можно заключить, что соединение XII является практически нетоксичным.

Влияние заявляемых соединений на сердечно-сосудистую систему

Фармакологическое изучение солей заявляемых соединений проводили на различных моделях ишемии и нарушений ритма сердца в сравнении с эталонными препаратами – дигидрохлори— дом 2-[2-(диэтиламино)этилтио]-5,6-диметилбензимидазола (XXIII), верапамилом, пропранолом, новокаинамидом, хинидином, лидокаином, боннекором.

Противоишемическая активность

15

5

Влияние соединений на гемодинамику и деятельность интактного сердца изучали в экспериментах на анестезированных кошках. Опыты проводили в условиях открытой грудной клетки. О деятельности сердца судили по фазовой кривой скорости 20 кровотока в восходящей части дуги аорты. Изучаемые соединения вводили внутривенно в физиологическом растворе. Полученные данные обрабатывали статистически, для выявления значимости различий использовали t-критерий Стьюдента.

Опыты показали, что соединения VIII (1,0 мг/кг), 25 (0,5 и 1,0 мг/кг) и XX (1,0 и 2,0 мг/кг), введенные внутривенно, вызывают выраженную брадикардию, продолжающуюся в течение 30 мин. после введения. При этом уменьшалось и двойное произведение, являющееся косвенным показателем потребности сердца в кислороде. Следует отметить, 30 уменьшение потребности сердца в кислороде является одним из основных признаков антиангинальных препаратов [Каверина Н.В., Розонов Ю.Б., Чичканов Г.Г.; Современные аспекты фармакологии антиангинальных средств, М., Медицина, 1980, 240 Брадикардия, вызываемая исследуемыми соединениями 35 сопровождалась увеличением систолического выброса. гемодинамики практически не изменялись показатели (табл. 23, 24, 25). Прототип - соединение XXIII [Савельев Можаева Т.Я., Чичканов Г.Г. И COABT.: Заявка N4951704/04 (1991) с решением о выдаче патента РФ от

5

15

20

30

35

- 19 -

26.10.1993] также вызывало значительную и длительную брадикардию. Однако под его влиянием в течение 2-3 минут после введения значительно снижалось системное артериальное ление, уменьшалось среднее ускорение кровотока в аорте, что свидетельствует об угнетении сократительной функции сердца (табл. 26). Второй препарат сравнения верапамил, брадикардию, значительно и длительно угнетал сократительную функцию сердца (табл. 27). Напротив, соединения VIII, IX и ХХ не только не угнетали сократимость миокарда, а даже увеличивали (проявлялась тенденция к увеличению 10 несколько этого показателя).

Соединения VI, Χ, XII, XVII и XXI в дозах 0,5-2,0мг/кг вызывают небольшую и кратковременную брадикардию. и практически не влияют на другие показатели гемодинамики и деятельности сердца.

Соединение XV вызывает небольшую, но статистически значимую, брадикардию в дозе 5 мг/кг.

XVI, XVIII. XIX и XXII практически не Вещества XI. влияют на показатели гемодинамики и деятельности сердца. На основании полученных результатов для дальнейшего углубленного изучения были отобраны соединения VIII, IX и XX.

Для выявления защитного действия изучаемых соединений на ишемизированный миокард необходимо было провести экспе-. рименты на модели острой коронарной недостаточности. С этой целью были проведены опыты на анестезированных нембуталом внутривенно) кошках массой 2,5-4,0 кг. Экспери-(40 MT/KT. менты проводили в условиях открытой грудной клетки. вотных с помощью прибора "Мингограф-81" регистрировали эпикардиальную элетрограмму в 3-4 отведениях. Об интенсивности обратимого ишемического повреждения судили по величине среднего подъема сегмента ST во время 5-минутных окклюзий передней нисходящей ветви левой коронарной артерии с 15-минутными реперфузиями между ними. Адекватность данной модели была проверена нами ранее на примере пропранолола, нитроглицерина и верапамила, которые показали значительное противоишемическое действие [Цорин И.Б.; Диссертация на соискание ученой степени кандидата биологических наук, Москва, 1985, 148 c.].

Результаты экспериментов обрабатывали статистически.

10

20

Для выявления значимости изменений использовали непараметрический метод Вилкоксона для сопряженных вариант.

Было проведено 2 серии экспериментов по 6-7 животных Опыты показали, что соединения VIII и IX в дозе в каждой. внутривенно значительно уменьшают среднюю вели-1,0 MT/KT. чину подъема сегмента ST на множественных отведениях эпикардиальной электрограммы во время 5-минутной окклюзии ве-При этом, если соединение VIII было эффекнечной артерии. проводимой сразу после его тивно только во время окклюзии, то вещество IX обладало противоишемическим дейсвведения, твием в течение 40 минут после введения (табл. 28, 29). Прототип XXIII обладает подобным действием на данной модели, однако он действует только при постоянном капельном введении. При введении болюсом его действие было кратковременным Верапамил также улучшает функциональное состояние однако он значительно угнеочага ишемии на данной модели. тает сократительную функцию сердца [Цорин И.Б.; ция на соискание ученой степени кандидата биологических наук, Москва, 1985, 148 с.].

Таким образом, соединения VIII и IX обладают определенным противоишемическим действием, которое, по-видимому, связано с уменьшением потребности сердца в кислороде за счет брадикардии. Преимущество перед прототипами (вещество XXIII и верапамил) заключается в том, что выявленные соединения, вызывая брадикардию, не угнетают (даже кратковременно) сократительную функцию сердца, а соединение IX по сравнению с VIII действует более длительно на модели недостаточности коронарного кровообращения.

Представленные данные позволяли высказать предположе30 ние с том, что соединения VIII и IX относятся к новой группе антиангинальных средств - селективным брадикардическим
агентам типа фалипамила (структурный аналог верапамила).
Однако это предположение нуждалось в дальнейшем подтверждении, для чего было проведено расширенное доклиническое изузъ чение соединения IX, как наиболее активного.

Для изучения влияния соединения на сократительную и насосную функции ишемизированного сердца проводили эксперименты на анестезированных нембуталом (40 мг /кг, внутривенно) кошках массой 3,0-4,5 кг. В условиях открытой грудной

10

20

30

клетки у животных создавали окклюзию передней нисходящей ветви левой коронарной артерии длительностью 20 или 40 микоторая сменялась 30 или 60-минутной реперфузией, соответственно. С помощью электромагнитного измерителя потока крови MFV-1200 фирмы "Nihon Kohden" регистрировали фазовую кривую скорости кровотока в восходящей части дуги аорты. Расчитывали показатели гемодинамики и деятельности сердца. Подсчитывали количество случаев возникновения аритмий. экспериментах с 40-минутной ишемией сразу после 60-й минуты реперфузии сердца вырезали, останавливали холодным гиперкалиевым раствором, разделяли условно-интактную и ишемизированную зоны миокарда левого желудочка и замораживали их в жидком азоте. В зонах миокарда определяли содержание АТФ гексокиназным методом. Всего было проведено 4 серии экспериментов (2 контрольные и 2 основные) по 12 кошек в каждой. Полученные результаты обрабатывали статистически. мость различий определяля с помощью t-критерия Стьюдента и метода точной вероятности Фишера.

Опыты показали, что в условиях 20-минутной окклюзии и последующей 30-минутной реперфузии коронарной артерии соединение ІХ (1,0 мг/кг болюсом сразу после окклюзии + 50 мкг/кг/мин в течение 30 мин, внутривенно) в значительной мере предупреждает угнетение сократительной функции серпца. вызываемое ишемическим повреждением. При этом действие вемества IX продолжалось в течение всего эксперимента. в время как эффект прототипа XXIII продолжался в течение окклюзия и первых 10 минут реперфузии. Изучаемое соединение ІХ в значительной мере предотвращало уменьшение систолического вместе с тем, сердечный выброс поддерживался в значительно меньшей степени, что связано. по-видимому, со значительной брадикардией, вызываемой этими соединениями (fig.2, 3).

В контрольной серии опытов у животных во время окклюзии и реперфузии часто возникали аритмии различной тяжести. 35 Соединение IX не уменьшало количества аритмий, возникающих в этих условиях.

При более тяжелой ишемии (40-минутная окклюзия и 60-минутная реперфузия коронарной артерии) соединение IX также в значительной мере предупреждает угнетение сократи-

10

35

тельной функции сердца, вызываемое ишемическим повреждением миокарда. Соединение IX в значительной мере предотвращало уменьшение систолического выброса, при этом оно практически не влияло на изменения сердечного выброса (fig.4). Соединение IX в этих условиях также, как и при более легкой ишемии, не уменьшало количества аритмий, возникающих в ответ на окклюзию и реперфузию венечного сосуда.

После 40 минут окклюзии и 60 минут реперфузии коронарной артерии в ишемизированном миокарде, по сравнению с условно-интактной тканью, было резко снижено содержание АТФ (-46,4±5,6%). Соединение IX в этих условиях увеличивало содержание АТФ в миокарде ишемизированной зоны, незначительно уменьшая его в условно-интактных областях, в то время как прототип не влиял на этот показатель (fig.5).

Таким образом, соединение IX в условиях ишемии различной длительности и последующей реперфузии венечного сосуда в определенной мере предупреждает угнетение насосной и сократительной функции сердца. Вещество, в отличие от прототипа, увеличивает содержание АТФ в ишемизированном мио-20 карде.

Хорошо известно, что классические препараты брадикардического типа действия — алинидин и фалипамил обладают значительным антиаритмическим эффектом. В связи с этим представлялось интересным изучить действие соединений IX и 25 XX на различных моделях нарушения сердечного ритма.

Антиаритмическая активность

Антиаритмические свойства заявляемых соединений изу30 чали на адреналиновой модели у бодрствующих кроликов, хлоридкальциевой и аконитиновой моделях у бодрствующих крыс,
модели фибрилляции желудочков у наркотизированных крыс и
модели по Harris у бодрствующих собак.

Адреналиновая аритмия. Кролику массой 2,5-3,0 кг в краевую вену уха вводили адреналина гидрохлорид в виде 0,1% раствора в дозе 120-150 мкг/кг, вызывавший в течение 6-7 мин нарушения ритма сердца двух типов. В одних случаях, если применялись очень высокие дозы адреналина (150-160 мкг/кг), сразу же после введения вещества возникала поли-

лист взамен изьятого

5

25

30

- 23 -

сменяющаяся обычно желудочковой татопная экстрасистолия. хикардией или фибрилляцией желудочков. В других случаях желудочковая экстрасистолия возникала на фоне резкой брадикардии с атриовентрикулярной блокадой различных степеней, которая через 2-3 мин переходила в политопную экстрасистолию и желудочковую тахикардию. Брадикардия в этом случае носит рефлекторный характер в ответ на резкое повышение под влиянием адреналина артериального давления.

Через 30 минут после определения аритмогенной дозы 10 адреналина вводили внутривенно исследуемое соединение в 3 мл дистилированной воды и записывали ЭКГ во II стандартном отведении. Через 2 мин после введения изучаемого соединения повторно вводили адреналин в аритмогенной дозе. Антиаритмическую эффективность заявляемого соединения определяли по 15 его способности предотвращать гибель кроликов от летальной фибрилляции желудочков и полностью предупреждать возникно-Как видно из таблицы 30, соединения IX и XX вение аритмий. оказывают выраженный антиаритмический эффект, почти не уступая на этой модели верапамилу и пропранололу, антиаритми-20 кам 4 и 2 классов, соответственно, и значительно превосходя антиаритмики 1 класса (хинидин и лидокаин).

Хлоридкальциевая аритмия у крыс. В наших экспериментах мы использовали нелинейных бодрствующих крыс массой 180-200 г. которым в хвостовую вену вводили 250-300 мг/кг хлорида кальция в виде 10% раствора. В большинстве случаев фибрилляция желудочков возникает на 1-2 минуте после введеу остальных животных - сразу же после введения возникает резкая синусовая брадикардия с желудочковыми экстрасистолами на фоне артиовентрикулярной блокады, которые переходят в короткий зали желудочковой тахикардии, также завершающейся фибрилляцией желудочков. Заявляемые соединения IX и XX. введенные за 2 мин до введения хлорида кальция, предотвращают гибель животных от летальный фибрилляции желудочков. Как следует из таблицы 30, среднии эффективные дозы соединений IX и XX составляют 1,0 и 2,03 мг/кг, 35 что свидетельствует об их значительной антиаветственно, ритмической активности. На этой модели соединение IX в 50 и 7.5 раз активнее новокаинамида и лидокаина, соответственно. Аконитиновая аритмия. Аконитиновую аритмию вызывали у

5

- 24 -

бодрствующих крыс массой 180-200 г, вводя в хвостовую вену раствор аконитина-сульфата в дозе 40-50 мкг/кг. При этом возникали нарушения ритма смешанного предсердно-желудочкового характера, представляющие собой обычно политопную экстрасистолию. Исследуемые вещества вводили внутривенно за 1-3 минуты до введения аконитина. ED_{50} рассчитывали по методу Литчфилда.

Опыты показали, что на аконитиновой модели соединение IX также проявляло высокую активность, его $\mathrm{ED_{50}}$ составило 1,2 мг/кг, а $\mathrm{LD_{50}}$ при внутривенном введении — 31,5 мг/кг, антиаритмический индекс ($\mathrm{LD_{50}}/\mathrm{ED_{50}}$) — 26,2 (табл. 30). По активности это вещество превосходит известные антиаритмики I класса — хинидин и лидокаин в 4,4 и 6,5 раз, соответственно и широта его терапевтического действия больше, чем у выше упомянутых эталонных препаратов.

Изучение противофибрилляторных свойств соединений IX и XX в опытах на крысах. Эксперименты проводили на наркотизированных этаминал-натрием (60 мг/кг, внутрибрюшинно) крысах самцах массой 180-240 г в условиях вскрытой грудной 20 клетки и искусственного дыхания. У животных с помощью специального приспособления вызывали окклюзию левой коронарной артерии в 1-2 мм от ее начала. Через 7 минут производили Именно в этот период по данным ряда исследовареперфузию. телей [Krzeminski T., Grzyb J., Kurcok A., Brus R.: Pol. Pharmacol., 1992, 44, Suppl., 169-170.] возникает наи-25 большее количество (70-100%) фибрилляций желудочков. ЭКГ во II стандартном отведении регистрировали с помощью прибора "Мингограф-81". Подсчитывали количество случаев фибрилляций желудочков во время окклюзии и реперфузии, аритмий опасных для жизни (фибрилляции + параксизмальные желудочковые тахиобщее количество аритмий. В качестве препарата сравнения использовали известный антиаритмик боннекор [Григорьева Е.К., Горбунова В.В.; В сб.: "Новый антиаритмический препарат боннекор (фармакология и клиническое приме-1993, М., 64-67.]. Вещества вводили внутривенно в 35 нение)", следующих дозах: боннекор - 1 мг/кг; соединение IX - 2 соединение XX - 1 мг/кг. В контрольной серии опытов внутривенно вводили эквивалентный объем физиологического раствора (1 мл/кг). Всего было проведено 4 серии экспери-

ментов на 80 крысах. Результаты подвергали статистической обработке. Проводили бальное шкалирование выборок: отсутствие аритмий – 0 баллов; экстрасистолия – 1 балл; параксизмальная желудочковая тахикардия – 2 балла; фибрилляция желудочков, возникшая во время реперфузии – 3 балла; фибрилляция, возникшая во время окклюзии венечного сосуда – 4 балла. Значимость изменений определяли с помощью метода точной вероятности Фишера и метода Вилкоксона для несвязанных выборок.

Как показали [Krzeminski T., Grzyb J., Kurcok A., 10 Brus R.; Pol. J. Pharmacol., 1992, 44, Suppl., 169-170.], 7-минутная окклюзия и последующая реперфузия коронарной артерии у наркотизированных крыс вызывают фибрилляции желудочков в 68-100% случаев. Такие препараты как дефибротид и 15 простациклин уменьшали количество фибрилляций. модели нарушений ритма сердца мы изучили противофибрилляторное действие производных 2-меркаптобензимидазола. честве препарата сравнения был использован боннекор (1 мг/кг), который по данным, полученным в нашей лаборатории, 20 обладает значительным противофибрилляторным действие [Григорьева Е.К., Горбунова В.В.; В сб.: "Новый антиаритмический препарат боннекор (фармакология и клиническое применение)", 1993, M, 64-67].

Опыты показали, что в контрольной серии фибрилляции желудочков возникали в 15 случаях из 24 (62,5%), а опасные для жизни аритмии (фибрилляции+параксизмальные желудочковые тахикардии) в 22 случаях (91,7%). В этих условиях эталонный препарат боннекор значительно уменьшал количество фибрилляций желудочков и опасных для жизни аритмий. При этом уменьной шалось как общее количество аритмий, так и их тяжесть, оцениваемая с помощью бального шкалирования.

Соединение IX в дозе 2 мг/кг также, как и боннекор, значительно уменьшало количество фибрилляций желудочков и опасных для жизни аритмий. При этом снижалась и тяжесть аритмий (табл. 31). Вещество X в дозе 1 мг/кг проявляло заметную тенденцию к снижению количество фибрилляций желудочков, значительно уменьшало число опасных для жизни аритмий и их тяжесть (табл. 31).

Таким образом, изучаемые вещества обладают противо-

WO 95/34304

5

10

15

20

25

30

35

фибридляторными свойствами. Следует отметить, что классический препарат брадикардического типа действия алинидин также обладает противофибридляторной активностью [Uprichard A.C.G., Chi L., Lynch J.J. et al.; J. Cardiov. Pharmacol., 1989, 14, 475-482.].

Аритмия у бодретвующих собак по Harris. Эксперименты проводили на беспородных собаках обоего пола массой 9 - 14 кг. Животным в условиях наркоза (нембутал 40 мг/кг, внутривенно) и искусственного дыхания производили двухстепенную перевязку передней нисходящей ветви левой коронарной артерии. Через 24 часа у собак в свободном поведении регистрировали стойкие нарушения ритма сердца на ЭКГ. Соединения IX и XX вводили внутривенно в водном растворе в дозах 2,0 мг/кг. Результаты экспериментов обрабатывали статистически с использованием t-критерия Стьюдента.

Опыты показали, что соединение IX постепенно вызывает значительную брадикардию. Антиаритмическое действие вещества отмечено у всех животных, не смотря на высокий исходный уровень эктопической активности. Длительность эффекта достигала 50 минут, прототип XXIII действовал значительно меньшее время (табл.32, 33). Следует отметить, что у 2 собак из 5 на фоне действия вещества IX наблюдалось умеренно выраженное состояние возбуждения, именно с этим, по-видимому, связано отсутствие значительной брадикардии сразу после введения препарата.

Соединение XX независимо от уровня исходной эктопической активности сердца также вызывало значительную брадикардию. Обладало вещество и антиаритмической активностью (табл.34, fig.6). При этом в опытах с высоким уровнем эктопии (N1 и N4) антиаритмический эффект был выражен слабо и продолжался 10-15 минут. В опыте с умеренной эктопической активностью (N3) под влиянием соединения наблюдалось полное подавление аритмии, а тенденция к восстановлению отмечалась на 30-40 минуте. В опыте N2 антиаритмический эффект был выражен незначительно и кратковременно. Важно отметить, что даже в тех опытах, в которых антиаритмический эффект расценивался как слабый или незначительный (при расчете процента эктопических сокращений) вещество XX оказывало благоприятное действие. Оно выражалось в том, что устранялись парак-

сизмы желудочковой тахикардии и экстрасистолии и возникал ритм более стабильный. Соединение XX хорошо переносится животными и, возможно, обладает некоторым седативным действием.

5 Таким образом, соединения IX и XX оказывают выраженное антиаритмическое действие и не вызывают заметных побочных явлений у бодрствующих собак с желудочковыми нарушениями сердечного ритма.

Итак, среди производных 2-меркаптобензимидазола найдены вещества, вызывающие значительную брадикардию и практически не влияющие на другие показатели гемодинамики и деятельности сердца, что позволяет их отнести к группе специфических брадикардических средств. Эти соединения обладают заметным противоишемическим и антиаритмическим действием.

15

35

10

Пояснения к чертежам

Fig.1. Влияние соединения XXIII (1,0 мг/кг+50 мкг/кг/мин, внутривенно) на среднюю величину подъема сег-20 мента ST на эпикардиальной электрограмме во время 5-минут-ной окклюзии коронарной артерии. По оси ординат - средний подъем сегмента ST в мв; по оси абсцисс - время окклюзии и реперфузии венечной артерии в мин. 1 - контрольная окклюзия; 2- окклюзия сразу после начала введения соединения; 3 - через 20 минут. * -p<0,05; ^- p<0,1 по отношению к контрольной окклюзии.

Fig. 2. Влияние соединения IX на насосную и сократительную функции сердца в условиях 20-минутной окклюзии и 30-минутной реперфузии коронарной артерии. По оси ординат изменения к исходному уровню в %; по оси абсцисс — время окклюзии и реперфузии в минутах. І — систолический выброс; III — сердечный выброс; III — среднее ускорение кровотока в аорте. — контроль; — соединение IX. ú — р<0,1; * — р<0,05; ** — р<0,01 по отношению к контролю.

Fig. 3. Влияние соединения XXIII на насосную и сократительную функции сердца в условиях 20-минутной окклюзии и 30-минутной реперфувии коронарной артерии. По оси ординат - изменения к исходному уровню в %; по оси абсциес - время окклюзии и реперфузии в минутах. I - систолический выброс;

-27/I-

II -сердечный выброс; III - среднее ускорение кровотока в аорте. — - контроль; — - соединение XXIII. ú - p<0.1; * - p<0,05; ** - p<0,01 по отношению к контролю.

Fig. 4. Влияние соединения IX на гемодинамику и деятельность сердца в условиях 40-минутной окклюзии и 60-минутной реперфузии коронарной артерии. По оси абсцисс - время окклюзии и реперфузии в минутах; по оси ординат - изменения показателей в 2. График - контроль; столбики - соединение IX. $^-$ p<0,1; \star - p<0,05; $\star\star$ - p<0,01 - по отношению к контролю.

Fig. 5. Вдияние соединения IX на содержание АТФ в интактной и ишемизированной зонах миокарда девого желудочка кошек после 40-минутной окклюзии и последующей 60-минутной реперфузии коронарной артерии. - интактная зона ми-15 окарда ишемизированного девого желудочка; 🚾 - ишемизированная зона миокарда. I - контрольная серия; II - серия с введением соединения IX. По оси ординат-содержание АТФ в миокарде в мкМ/г сырого веса. ** р<0,02 - по отношению к условно-интактной зоне; ++ р<0,02 - по отношению к контро-ЛЮ.

Fig. 6. Влияние соединения XX (1,0 мг/кг, внутривенно) на эктопическую активность сердца у бодретвующих собак по Harris. По оси абецисе - время после введения вещества в минутах; по девой оси ординат - изменения % частоты эктопи-25 ческих сокращений (кривая); по правой оси ординат - изменения частоты сердечных сокращений в уд./мин (столбики). *р<0,05 по отношению к исходному уровню для эктопической акктивности; + - р<0,05 по отношению к исходному уровню для частоты сердечных сокращений.

5

10

20

-27/2-

Табл.1. Влияние соединения VI на поведение мышей линии Balb/с в тесте "открытое поле" (М + $m_{\rm X}$).

Использо- ванные		. Виды активности :										
дозы (мг/кг)	:	Перифери- ческая	:Цен: :ная	граль-		Вер ная			Количество: дефекаций:		Общая	
Контроль n-8	:	8,8 <u>+</u> 1,6	:	-	:		-	:	1,0 <u>+</u> 0,7		8,8 <u>+</u> 1,6	
0,1 n=8	:	3,0 <u>+</u> 1,8 *	:	-	:		_	:	- :		3,0+1,8	
1,0 n - 9	:	3,3 <u>+</u> 1,3 *	:	-	:	0,	4+0,4	:	- :		3,7+1,7	
10,0 n - 8	:	3,1 <u>+</u> 0,8 **	:	_	:	•	-	:	- :		3,1 <u>+</u> 0,8	

Примечание: n - количество животных; *, ** и ** - статистически достоверные отличия от соответствующего контроля (P<0,05, P<0,01 и P<0,001 соответственно, t - критерий Стьюдента).

Табл. 2. Влияние соединения XVI на поведение мышей линии Balb/с в тесте "открытое поле" ($M + m_x$).

Использо- ванные дозы (мг/кг)		Виды активности								
			Централ ная		Вертикаль-:	: Количество : дефекаций	•			
Контроль n=16	:	17,4 <u>+</u> 3,2 :	0,2 <u>+</u> 0,2	:	-	0,5 <u>+</u> 0,3	:17,6 <u>+</u> 3,4 :			
0,1 n-8	:	3,3±1,1 :		:	-	3,0+0,7	: 3,3 <u>+</u> 1,1 : ***			
1,0 n=8	:	5,3 <u>+</u> 0,7 :	_	:	-	-	: 5,3 <u>+</u> 0,7 : **			
5,0 n-8	:	7,0 <u>+</u> 2,8 :	-	:	-	0,5 <u>+</u> 0,5	: 7,0 <u>+</u> 2,8 : *			

27/3

Табл.3. Влияние соединения XVII на поведение мышей линии Balb/с в тесте "открытое поле" (М \pm m_X).

Использо- ванные	:	Виды активности								
дозы (мг/кг)	:	Перифери- ческая		Централь- ная				: Количество: Общая : дефекаций :		
Контроль n-16	:	17,8 <u>+</u> 3,8	:	0,2 <u>+</u> 0,2	: · :	-	:	0,5 <u>+</u> 0,1	:::	18,0 <u>+</u> 4,0
0,1 n-8	:	4,0 <u>+</u> 1,0	:	0,5 <u>+</u> 0,5	:	- .	:	2,0 <u>+</u> 0,8	:	4,5 <u>+</u> 1,5
1,0 n=8	:	7,7 <u>+</u> 1,9	:	-	:	-	:	0,1 <u>+</u> 0,1	:	7,7 <u>+</u> 1,9

См. примечание к Табл.1.

Табл.4. Влияние соединения XIX на поведение мышей линии Balb/с в тесте "открытое поле" (М \pm $m_{\rm X}$).

Использо- ванные	-: :	Виды активности								
довы (мг/кг)		Перифери- ческая	:	Централь- ная		Вертикаль- ная		Количеств дефекаций	•	
Контроль n=8	:	ε,8 <u>+</u> 1,6	:	-	:	_	:	1,0 <u>+</u> 0,7	:8,8 <u>+</u> 1,6 :	
0,1 n=8	:	2,7 <u>+</u> 1,0	:	0,3 <u>+</u> 0,3	:	-	:	0,4 <u>+</u> 0,4	:3,0 <u>+</u> 1,3 : **	
1,0 n-8	:	3,1 <u>+</u> 0,9 **	:	0,4 <u>+</u> 0,4	:	0,1 <u>+</u> 0,1	:	0,9 <u>+</u> 0,6	:3,6 <u>+</u> 1,4 : **	
10,0 n=8	:	1,8 <u>+</u> 0,5	:	-	:	-	:	0,5 <u>+</u> 0,5	:1,8 <u>+</u> 0,5 : ***	

См. примечание к Табл.1.

лист взамен изьятого

-27/4-

Табл.5. Влияние соединения III на поведение мышей Balb/с в тесте открытое поле" (М \pm m_X).

использо- ванные	-: :		Видн	1	активност	И			
	:	Перифери-:	Централь-	-:]	Вертикаль-	:	Количество	o: (Общая
(MT/KT)	:	ческая :	ная	: 1	ная	:	дефекаций	:	
Контроль	:	16,8 <u>+</u> 2,7:	1,8 <u>+</u> 1,7	:	_	:	2,0 <u>+</u> 0,8	:18	3,8 <u>+</u> 6,8
n=8	:	:		:		:		:	
0,1	:	28,1 <u>+</u> 5,8:	3,3 <u>+</u> 2,0	:	0,6+0,4	:	2,5 <u>+</u> 0,9	:3	2,1 <u>+</u> 7,9
n - 8	:	:		:		:		:	
1,0	:	35,8 <u>+</u> 6,1:	0,6+0,3	:		· :	2,5 <u>+</u> 0,7	:30	5,4 <u>+</u> 6,4
n - 8	:	:		:		:		:	
5,0	:	46,8 <u>+</u> 9,9:	0,3 <u>+</u> 0,3	:	0,4+0,3	:	3,0 <u>+</u> 0,7	: 4'	7,5 <u>+</u> 10,3
n=8	:	* :		:		:		:	*
10,0	:	56,1 <u>+</u> 12,2:	3,3 <u>+</u> 2,1	:	_	:	2,0 <u>+</u> 0,7	:5	9,4 <u>+</u> 13,8
n=8	:	* :		:		:		:	*
20,0	:	24,0 <u>+</u> 11,5:	-	:	-	:	1,5 <u>+</u> 0,7	:2	4,1 <u>+</u> 11,5
n - 8	:	:		:		:		:	

27/5

Табл.6. Влияние соединения III на поведение мьшей линии С57В1/6 в тесте "открытое поле" (М \pm m_X).

	Виды	активности	•
			
Перифери-	: Централь-	: Вертикаль-	: Общая
ческая	: ная	: ная	:
109,8 <u>+</u> 10,0	: 29,6 <u>+</u> 6,4	: 21,9 <u>+</u> 2,8	: 161,8 <u>+</u> 11,3
	:	:	:
109,4+ 8,3	: 42,1<u>+</u>4, 8	: 19,4 <u>+</u> 3,4	: 170,9 <u>+</u> 10,0
	:	:	:
118,4+ 9,0	: 42,1 <u>+</u> 7,5	: 22,6+2,0	: 184,6 <u>+</u> 8,6
	:	:	:
107,8+ 7,4	: 35,9 <u>+</u> 7,6	: 22,3 <u>+</u> 3,8	: 165,9 <u>+</u> 13,5
	:	:	:
130,8 <u>+</u> 16,8	: 28,8 <u>+</u> 6,9	: 18,6 <u>+</u> 2,7	: 177,8±20,7
	:	:	:
118,0 <u>+</u> 7,9	: 23,6 <u>+</u> 5,3	: 12,9 <u>+</u> 1,8	: 154,4 <u>+</u> 13,3
	:	:	:
105,2 <u>+</u> 11,9	: 24,0 <u>+</u> 2,7	: 12,1 <u>+</u> 1,3	: 141,3 <u>+</u> 11,7
	:	:	:
	ческая 109,8±10,0 109,4± 8,3 118,4± 9,0 107,8± 7,4 130,8±16,8	Перифери- : Централь- ческая : ная 109,8±10,0 : 29,6±6,4 : 109,4± 8,3 : 42,1±4,8 : 118,4± 9,0 : 42,1±7,5 : 107,8± 7,4 : 35,9±7,6 : 130,8±16,8 : 28,8±6,9 :	Перифери- : Централь- : Вертикаль- ческая : ная : ная : ная : ная : 109,8±10,0 : 29,6±6,4 : 21,9±2,8 : : : : : : : : : : : : : : : : : : :

-27/6-

Табл.7. Влияние соединения IV на поведение мышей линии Balb/с в тесте "открытое поле" (М \pm m $_{\rm X}$).

Исполь во- ванные	-:		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·							
дозы (мг/кг)	:	Перифери- ческая	:	Централь- ная	:Bej			Количеств цефекаций		Общая
Контроль n-8	:	5,5 <u>+</u> 0,8	:	_	:	-	:	1,5+0,7	:	5,5 <u>+</u> 0,8
0,1 n-7	:	12,6 <u>+</u> 2,6 *	:	-	:	-	:	0,6 <u>+</u> 0,5	:1	2,6 <u>+</u> 2,6 *
1,0 n-7	:	11,4 <u>+</u> 2,3 *	:	-	:	<u>-</u>	:	_	:1	1,4 <u>+</u> 2,3 *
5,0 n=7	:	13,6 <u>+</u> 3,5 *	:		:	-	:	1,7 <u>+</u> 0,8	:1	3,6 <u>+</u> 3,5 *
10,0 n-8	:	9,5 <u>+</u> 1,9 *	:	_	:	-	. :	3,0 <u>+</u> 0,7	:	9,5 <u>+</u> 1,9 *
20,0 n=8	:	8,9 <u>+</u> 2,0	:	_	:	- .	:	2,5 <u>+</u> 0,7	•	8,9 <u>+</u> 2,0

См. примечание к Табл.1.

Табл. 8. Влияние соединения IV на поведение мышей линии С57В1/6 в тесте "открытое поле" (М \pm $m_{\rm X}$).

Использо-	: Виды активности										
довы (мг/кг)	:Перифери- :ческая	:Централь- :ная	:Вертикаль :ная	-:Количество: Общая :дефекаций :							
Контроль n=8	:64,1 <u>+</u> 7,1	:18,9 <u>+</u> 2,9 :	:10,8 <u>+</u> 1,5	: 0,4 <u>+</u> 0,2 :	:93,8 <u>+</u> 11,5						
1,0 n-8	:62,8 <u>+</u> 10,6 :	:26,8 <u>+</u> 4,9 :	: 9,3 <u>+</u> 1,6	: 0,4 <u>+</u> 0,2 :	:99,3 <u>+</u> 17,1						
10,0 n=8	:52,8 <u>+</u> 11,3	:19,3 <u>+4</u> ,5	:11,1+3,7	: 0,1 <u>+</u> 0;1	:83,2 <u>+</u> 19,5						

27/7_

Табл.9. Влияние соединения IX на поведение мышей линии Balb/с в тесте "открытое поле" (М \pm $m_{\rm X}$).

Использо- ванные	• :			Bı	иды а	активн	oc:	ги	
ДОЗЫ (MГ/КГ)	:	Перифери- ческая	:Цент :ная	граль-	:Вер: :ная		-:	Количество дефекаций	
Контроль n=18	:	19,4 <u>+</u> 4,1	:	-	:	-	:	0,6 <u>+</u> 0,6	:19,9 <u>+</u> 4,1
0,1 n=8	:	15,1 <u>+</u> 9,0	:	-	:	-	:	0,1 <u>+</u> 0,1	:15,1 <u>+</u> 9,0 :
1,0 n=8	:	39,8 <u>+</u> 7,8	:	-	:	_	:	-	:39,8 <u>+</u> 7,3 : *
5,0 n=8	:	44,1+10,2	2:	-	:	_	:	-	:44,1 <u>+</u> 10,2 : *
10,0 n=8	:	36,8 <u>+</u> 5,0): :	_	:	-	:	-	:36,8+5,0
20,0 n=8	:	17,8 <u>+</u> 5,5	: :	-	:	-	:	<u>-</u>	:17,8 <u>+</u> 5,5

См. примечание к Табл.1.

Табл.10. Влияние соединения IX на поведение мышей линии С57В1/6 в тесте "открытое поле" (М \pm $m_{\rm X}$).

Использо- ванные	Виды активности											
дозы (мг/кг)	:Перифери- :ческая	:Централь- :ная	:Вертикаль- :ная	тээрикой:- тицькафер:								
Контроль n=8	:86,3 <u>+</u> 10.7	:41,6 <u>+</u> 10,0	:11,4 <u>+</u> 2,9	: 2,0 <u>+</u> 0,8 :	:139,3 <u>+</u> 19,6 :							
1,0 n - 8	:70,9 <u>+</u> 26,0	:26,5 <u>+</u> 4,3 :	: 8,1 <u>+</u> 1,6 :	: 1,0 <u>+</u> 0,7	:106,8 <u>+</u> 6,6							
5,0 n - 8	:78,8 <u>+</u> 14,5 :	:34,3 <u>+</u> 12,9 :	:10,8 <u>+</u> 3,2 :	: 0,5 <u>+</u> 0,5 :	:125,0 <u>+</u> 21,9 :							
10,0 n - 8	:70,6 <u>+</u> 10,8	:24,6 <u>+</u> 8,2 :	:11,3 <u>+</u> 2,9 :	: 1,0 <u>+</u> 0,7	:106,6 <u>+</u> 18,5 :							

-27/8-

Табл.11. Влияние соединения XII на поведение мьшей линии Balb/с в тесте "открытое поле" (М \pm $m_{\rm X}$).

Использо- ванные	:	: Виды активности												
дозы	:	Перифери-:	Централь-	• :]	Вертикаль-	• :]	Количество):	Общая					
(MT/KT)	:	ческая :	ная	:]	ная	: ;	дефекаций	:	·					
Контроль	:	20,6+ 1,9:	0,3+0.2	:	0,1+0,1	:	1,5+0,3	:21	,0+ 2,2					
n-42	:	:		:	_	:		:	_					
0,001	:	28,9+ 8,8:	1,6+1,6	:	_	:	_	:30	,3+ 9,4					
n=10	:	:		:		:		:	_					
0,01	:	79,8 <u>+</u> 9,3:	2,6 <u>+</u> 1,4	:	0.9+0.6	:	3,1 <u>+</u> 0,6	:83	3,2 <u>+</u> 11,3					
n=9	:	***		:		:	*	:	***					
0,05	:	37,1 <u>+</u> 6,7:	-	:	-	:	2,0+0,8	: 37	7,1+6,7					
n - 8	:	* :		:		:	_	:	*					
0,1	:	70,6 <u>+</u> 10,6:	3,1+2,1	:	_	:	2,4+0.7	:73	3,7+12,7					
n-10	:	*** :	*	:	•	:	_	:	***					
0,5	:	77,6+14,2:	2,9+1,5	:	-	:	1,6 <u>+</u> 0,8	:80	,5 <u>+</u> 15,7					
n=10	:	tokok :		:		:		:	XXX					
1,0	:	66,3 <u>+</u> 11.1:	0.5 <u>+</u> 0,3	:	-	:	2,8+0.9	:66	,8+11.4					
n-10	:	***		:		:	•	:	***					
5,0	:	43,0 <u>+</u> 4,4:	2,3 <u>+</u> 1,5	:	-	:	0,8+0.5	: 45	,3 <u>+</u> 5,9					
n=10	:	*** :		:		:	_	:	*					
10,0	:	54,8 <u>+</u> 8,3:	0.9+0.3	:	-	:	2,0+0,7	:55	7+ 8,6					
n-10	:	***		:		:	_	:	***					
30,0	:	50,5 <u>+</u> 7,9:	1,1 <u>+</u> 0.7	:	0,1+0,1	:	1,5+1.4	:51	,7 <u>+</u> 8.7					
n=8	:	*** :	_	:		:	- <u>-</u>	:	*****					
50,0	:	11,0 <u>+</u> 1,6:	-	:	-	:	1,6+0.5	:11	,0 <u>+</u> 1.6					
n-14	:	*** :		:		:	_	: .	***					

- 27/9

Табл.12. Влияние соединения XII на поведение мышей линии С57В1/6 в тесте "открытое поле" (М \pm $m_{\rm X}$).

ванные	-:	Видп	ы активно	CTM	
ДОЗЫ	:Перифери-:	Централь-:	Вертикаль-	-:Количеств	о: Общая
(MT/KT)	:ческая :	ная :	ная	:дефекаций	•
Контроль	: :	•		:	•
n-17	:85,1 <u>+</u> 4,3 :	23,6+ 4,8:	18,8 <u>+</u> 2,6	: 2,0 <u>+</u> 0,8	:127,5+11,7
0,1	:92,9 <u>+</u> 5,4 :	18,3 <u>+</u> 1,9:	12,5 <u>+</u> 1,1	: 1,3+0,3	:123,6+ 8,4
n - 8	:	:		:	:
1,0	:86,6+4,3:	20,4+ 2,3:	16.5 <u>+</u> 1,8	: 0,5 <u>+</u> 0,5	:123,5 <u>+</u> 8,4
n - 8	:	•		•	
10,0	:86,6 <u>+</u> 10,9:	36,0 <u>+</u> 4,9:	17,6 <u>+</u> 3,2	: 0,6 <u>+</u> 0,6	:140,2+19,0
n=8	:	:		:	:
20,0	:86,4+ 4,0:	23,4+ 4,9:	17,4+2,7	: 1.8 <u>+</u> 0.6	:127,2+11,6
n-8	:	:		•	:
30,0	:53,0 <u>+</u> 5,7:	26,3 <u>+</u> 10,2:	8,3 <u>+</u> 1,6	: 0.1 <u>+</u> 0.1	: 87,9+17,5
n=8	: skokok :	:	**	*	: *
50,0	:67,1 <u>+</u> 11,9:	13,9 <u>+</u> 5,3 :	9,1 <u>+</u> 2,6	: 0.5 <u>+</u> 0,3	: 90,1 <u>+</u> 19,8
n=8	:	:	*	:	:

-27/10 Табл.13. Влияние соединения XIII на поведение мышей линии Balb/c в тесте "открытое поле" (М \pm m_X).

Использо- ванные	-:		Ви	ды а	ктивно	CT	И	
дозы (мг/кг)	:	Перифери-: ческая :	Централь- ная	:Вер :ная			Количество Количество	•
Контроль n-10	:	20,8± 5,2:	2,1 <u>+</u> 1,6	:		:	1,6+1,0	:22,9 <u>+</u> 6,8
0,5 n-10	:	32,0 <u>+</u> 5,7:	4,3 <u>+</u> 4,1	:	_	:	2,9 <u>+</u> 0,6	:36,3 <u>+</u> 9,8
1,0 n=10	:	80,0 <u>+</u> 11,2: ** :	0,8 <u>+</u> 0,5	:		:	1,0 <u>+</u> 0,5	:80,8 <u>+</u> 11,7 : **
5,0 n=10	:	69,0 <u>+</u> 13,2: **	-	:	_	:	1,6 <u>+</u> 0,7	:69,0 <u>+</u> 13,2 : **
50,0 n=10	:	27,7 <u>+</u> 6,2:	0,7 <u>+</u> 0,5	:		:	-	:28,4+ 6,7

См. примечание к Табл.1.

Табл.14. Влияние соединения XIII на поведение мышей линии C57Bl/6 в тесте "открытое поле" (М \pm $m_{\rm X}$).

использо-	-:	Виды активности										
дозы (мг/кг)	:	Периферическа	я: :	Центральна	я:	Вертикальна	я: :	Общая				
Контроль n-8	:	79,8 <u>+</u> 9,9	:	33,3+6,3	:	16,3 <u>+</u> 2,6	:129	,4+18,8				
1,0 n-8	:	79,6±5,3	:	37,6 <u>+</u> 7,9	:	14,8 <u>+</u> 2,7	:132	,0 <u>+</u> 15,9				
10,0 n=8	:	84,1 <u>+</u> 9,9	:	22,4 <u>+</u> 3,5	:	12,9 <u>+</u> 3,5	:119	,4 <u>+</u> 16,4				
50,0 n=8	:	63,3 <u>+</u> 8,4	:	20,0 <u>+</u> 5,3	:	11,8 <u>+</u> 3,0	: 95	,1 <u>+</u> 16,7				

_27/II

Табл.15. Влияние соединения XIV на поведение мьшей линии Balb/с в тесте "открытое поле" (М \pm $m_{\rm X}$).

Использо- ванные	:		Виды	активности				
дозы (мг/кг)	:	Перифери-: ческая :	Централь-: ная :	Вертикаль-:Количество: Общая ная :дефекаций:				
Контроль n=23	:	20,0±2,7:	0,7±0,4 :	0,2 <u>+</u> 0,1 : 1,5 <u>+</u> 0,3 :20,9 <u>+</u> 3,2 : :				
0,1 n=14		27,0 <u>+</u> 6,3: *	1,1 <u>+</u> 0,7 :	0,1±0,1 : 1,3±0,5 :28,2± 7,1 : :				
0,5 n=14	:	44,4± 9,2: *	4,7±2,7 :	0,3±0,3 : 1,0±0,4 :49,4±10,7 : *				
1,0 n=14	:	38,7 <u>+</u> 4,8: ** :	0,9 <u>+</u> 0,8 :	0,1±0,1 : 2,9±0,7 :39,7± 5,7 : **				
5,0 n=6	:	58,7 <u>+</u> 7,2:	2,8 <u>+</u> 1,8 :	- : 0,7±0,7 :61,3± 9,0 : ***				
10,0 n-6	:	67,8 <u>+</u> 11,1:	- :	- : 2,0±0,9 :67,8±11,1 : ***				
20,0 n-8	:	17,3 <u>+</u> 8,0:	3,4 <u>+</u> 3,4 :	0,1±0,1 : 0,1±0,1 :20,8± 9,6 : :				

См. примечание к Табл.1.

. Табл.16. Влияние соединения XIV на поведение мышей линии С57В1/6 в тесте "открытое поле" (М \pm $m_{\rm X}$).

Использован- ные дозы	-: Виды активности	•
(MT/KT)	: Перифери- : Централь- : Вертикаль- : Общо : ческая : ная : ная :	я
Контроль n=8	: 72,1± 9,0 : 30,5±7,2 : 13,5±2,3 : 116,5 : : : :	1+18,5
0,5 n - 8	: 78,4 <u>+</u> 9,8 : 24,8 <u>+</u> 4,6 : 11,0 <u>+</u> 2,9 : 114,5 : : :	2+17,3
5,0 n=8	: 69,5±11,3 : 37,1±4,7 : 12,5±2,1 : 119,5 : : : :	1 <u>+</u> 18,1
10,0 n=8	: 79,0± 6,8 : 35,1±5,0 : 15,3±3,2 : 129,4 : : : :	4 <u>+</u> 15,0

· _27/I2

Табл.17. Влияние соединения XV на поведение мышей Balb/с в тесте открытое поле" (М \pm $m_{\rm X}$).

Использо- ванные	-:	Вид	цы активно	CTI	И	
дозы (мг/кг)	:Перифери-: :ческая :	Централь- ная	:Вертикали :ная		Количесті дефекаций	
Контроль n-11	:17,6 <u>+</u> 2,7:	1,9 <u>+</u> 1,5	: . ~	:	1,8 <u>+</u> 0,9	:19,5 <u>+</u> 4,2
	:32,1 <u>+</u> 4,7: : * :	0,5 <u>+</u> 0,4	: -	:	1,6 <u>+</u> 0,7	:32,6 <u>+</u> 5,0 : *
1,0 n-10	:37,7 <u>+</u> 5,5: : ** :	5,1 <u>+</u> 4,4	: -	:	2,0 <u>+</u> 0,9	:42,8 <u>+</u> 9,9 : **
5,0 n-10	:39,1 <u>+</u> 8,6: : * :	_	: -	:	3,6 <u>+</u> 0,9	:39,1 <u>+</u> 8,6 : *
75,0 n=6	: 8,8 <u>+</u> 2,9: : * :	_	: -	:	2,7 <u>+</u> 1,3	: 8,8 <u>+</u> 2,9 : *
100,0 n-6	: 6,5 <u>+</u> 3,1: : * :		: -	:	-	: 6,5 <u>+</u> 3,1 : *
Контроль n=8	:13,8 <u>+</u> 5,4:	_	: -	:	2,0 <u>+</u> 0,8	:13,8 <u>+</u> 5,4 :
0,01 n - 8	: 6,9 <u>+</u> 1,8: :	_	: -	:	0,5 <u>+</u> 0,5	: 6,9 <u>+</u> 1,8 :
0,1 n=8	:11,1 <u>+</u> 2,1: :	-	: -	:	1,0 <u>+</u> 0,7	:11,2 <u>+</u> 2,1 :
10,0 n-8	:44,9 <u>+</u> 13,0: : * :	0,6 <u>+</u> 0,5	: 0,4 <u>+</u> 0,3	:		:45,9 <u>+</u> 13,8 : *

27/13-

Табл.18. Влияние соединения XV на поведение мышей линии С5781/6 в тесте "открытое поле" (М \pm $m_{\rm X}$).

Использован	-: ·	Виды	активности	
ные дозы	: Перифери- : ческая		: Вертикаль- : ная	: Общая
Контроль n=8	: 69,9 <u>+</u> 4,5		: 12,3 <u>+</u> 0,9	: 115,8 <u>+</u> 11,6 :
1,0 n=8	: 87,8 <u>+</u> 6,7	: 39,0 <u>+</u> 6,9 :	: 11,4 <u>+</u> 2,5	: 138,2 <u>+</u> 16,1 :
5,0 n-8	: 87,8 <u>+</u> 14,6	: 36,4 <u>+</u> 5,7	: 14,9 <u>+</u> 2,3	: 139,1 <u>+</u> 22,6
50,0 n - 8	: 54,1 <u>+</u> 10,7	: 35,0 <u>+</u> 8,1 :	: 6,3 <u>+</u> 1,6	: 95,4 <u>+</u> 20,4 :

-27/14

Табл.19. Влияние соединений IV, XII, XIV и XV на поведение крыс в тесте "конфликтной ситуации" (М \pm $m_{\rm X}$).

использован	; -;	Соединения										
•	:	XII	:	IV	:	XV	:	XIV				
	:		:		:		:					
Контроль						14.5 ± 3.0 n=13						
1.0		_		_		59.1 <u>+</u> 16.7 n=8		_				
	:	*	:	*	:	*	:	*				
5.0		n=11	:	n=6	:	35.3 <u>+</u> 5.5 n=8 **	:	n=10				
10.0		n=11	:	n=6	:	38.0 <u>+</u> 9.4 n=5 *	:	n=10				
20.0		n=12	:	-	:	73.9 <u>+</u> 24.1 n=10 *	:	n=12				

-27/I5

Табл. 20. Влияние соединений IV, XII, XIV и XV на время удерживания мышей на вращающемся стержне (в секундах) ($M \pm m_X$).

Использован ные дозы				Coe	дине	RNH	-	
(MT/KT)		XII	:	IV	:	XV	:	XIV
	:				:		:	·
Контроль				120 + 0 n=8				
0.01	: 120.	0 + 0	:	_	:		:	_
	:	n=12	:		:		:	
0.1	: 120.	0 + 0	:	120 + 0			:	120 + 0
	:			n - 8				
1.0	: 120.	•		120 + 0				
	:	n-12	:	n - 8	:	n - 8	:	n=8
5.0	: 120.	0 + 0	:	120 + 0	:	120 + 0	:	120 + 0
	:	n-12	:	n - 8	:	n - 8	:	n - 8
10.0	: 120.	0 + 0	:	120 + 0	:	120 + 0	:	120 + 0
	:	n-12	:	n - 8		n - 8	:	n - 8
20.0	: 118.	8 + 1.6	:	120 + 0			 :	120 + 0
	:	n-12	:	n - 8	:	n - 8	:	n - 8
50.0	: 111.	3 + 7.5	:	_	:	_	:	
	:	n-12	:		:		:	

27/16

Табл.21. Влияние соединений IV, XII, XIV и XV на латентный период засыпания (в минутах) у мышей после введения тиопентала натрия (М \pm $m_{\rm X}$).

Использован ные дозы				C	oe	динения		
(MT/KT)		XII	:	IA	:	XV	:	XIV .
***************************************	:		:		:		:	
Контроль	: 1	.89 + 0.19	:	2.4 + 0.2	:	2.6 + 0.3	:	2.6 + 0.4
	:	n=18	:	n=8	:	n=8	:	n=8
0.01	: 1	.86 + 0.27	:	_	:	_	:	_
	:	n - 8	:		:		:	
0.1	: 1	.94 + 0.18	:	-	:	_	:	_
	:	n=8	:	. •	:		:	
0.5	:		:	3.0 + 0.3	:	2.5 + 0.2	:	2.5 + 0.5
	:		:	n - 8	:	n=8	:	n - 8
1.0	: 2	.78 + 0.17	:	2.7 + 0.3	:	2.8 + 0.2	:	2.5 + 0.2
	:	n=9	:	n=8	:	n=8	:	n=8
	:	*	:		:		:	
5.0	: 2	.21 + 0.17	:	2.8 + 0.3	:	2.3 + 0.2	:	2.2 + 0.2
	:	n=9	:	n=8	:	n=8	:	n=7
10.0	: 2	.28 + 0.24	:	2.5 + 0.1	:	2.8 + 0.3	:	2.9 + 0.4
				n=8				
		·						

·27/I7

Табл.22. Влияние соединений IV, XII, XIV и XV на продолжительность сна (в минутах) у мышей после введения тиопентала натрия (М \pm m_X).

Использован ные дозы	i-:				Co	единения		
(MT/KT)	:	XII	:	IV	:	XV	:	XIV
	:		:		:		:	
Контроль	:	102.9 <u>+</u> 14.9 n=18		67.7 <u>+</u> 15.7 n=8				119.5 <u>+</u> 17.4 n=8
0.01	:	76.4 <u>+</u> 16.7	 :	-	 :		· :	
	:	n - 8	:		:		:	
0.1	:	54.5 <u>+</u> 9.9	- - -	_	:	_	:	_ ·
	:	n=8	:		. :		:	
	:	*	:		:		:	
0:5	:	_	 :	42.8 <u>+</u> 13.5	 :	78.4 <u>+</u> 18.2	:	91.0 <u>+</u> 17.8
	:		:	n ∸ 8	:	n=8	:	n=8
1.0	:	67.9 <u>+</u> 4.3	:	32.5 <u>+</u> 7.9	 :	70.5 <u>+</u> 13.7	:	69.8 <u>+</u> 15.8
	:	n - 9	:	n - 8	:	n=8	:	n - 8
	:	*	:	•	:		:	*
5.0	:	71.7 <u>+</u> 14.6	- - -	50.7 <u>+</u> 11.0	:	56.8 <u>+</u> 19.1	:	86.4 <u>+</u> 13.9
•		n=9				_		_
10.0	:	92.4 <u>+</u> 9.9	:	45.1 <u>+</u> 10.6	 :	74.7 <u>+</u> 18.7	:	70.6 <u>+</u> 9.0
	:	n=9	:	n=8	:	n=8 ·	:	n − 6
	:		:		:		:	*

См. примечание к Табл.1.

лист взамен изьятого

Таблица 23. Влияние соединения VIII в дове 1,0 мг/кг (внутривенно) на гемодинамику и деятельность интакт-

 Показатель 		Изменения п	Изменения после введения препарата, % от исходного уровня	л препарата,	% от искодн	юго уровня
	срзау после введения	через 2 мин	. через	через 10 мин	через 20 мин	ним ОЄ ЗО мин
Среднее артериальное давление	-14,8 <u>+</u> 12,5 -1,8 <u>+</u> 3,8	-1,8+3,8	-2,8+5,7	-7,8 <u>+</u> 5,7	-12,0+5,0	1-6,5 <u>+</u> 5,7
Частота сердечных сокращений	-15,3 <u>+</u> 1,1** -10,9 <u>+</u> 2,3*	-10,942,3*	-3,2±1,4	-4,4-1,9	-3,2+1,8	 -5,4 <u>+</u> 3,1
Систолический выброс	+63,2 <u>+</u> 14,0× +20,6 <u>+</u> 6,5× +5,6 <u>+</u> 10,8	+50,6±6,5*	+5,6±10,8	-3,5+8,7	-4,5+8,4	1+3,5±3,5
Сердечний выброс	+38,1 <u>+</u> 11,6* +7,0 <u>+</u> 2,9	+7,0±2,8	+6,0±12,8	9,8±3,7-	-7,2+9,2	1-2,2+3,0
Среднее ускорение кровотока в аорте	 +31,3 <u>+</u> 10,8 +3,3 <u>+</u> 2,7	+3,3±2,7	-2,0+9,0	-5,2+7,8	9'47'9-1	 +1,2 <u>+</u> 2,1

* - p < 0,05

⇒
< − р < 0,01 по отношению к исходному уровню
</p>

Таблица 24.

Влияние соединения IX на гемодинамику и деятельность интактного сердца кошки (n=7, M ± m)	нения	IX на гемоди	намику и дея:	гельность ин	тактного сер,	дца кошки (п	n-7, M ± m
Покаватель	Mosa Vm/vm		Изменения после	эсле введения	препарата,	% от исходного уровня	ого уровня
	Z	сраву после введения	ним 2	ним д	череа 10 мин	через 20 мин	ним ОЕ
Среднее арте-	0,5	-2,1±3,0	44,4±4,7	-5,4±2,3	-1,2±3,6	-4,1±4,8	-4,9±6,5
пение дав	1,0	-1,6±7,3	40,6±2,7	-3,8±3,4	-6,8±2,5*	-1,9±2,9	-2,7±2,9
Vacrora cep-	0,5	-8,0±3,5	-11,6±2,8** -9,1±2,5*	-9,1±2,5*	-7,3±1,6**	-4,5±2,2	-5,3±2,3
кращений кращений	1,0	-15,4±2,7**	-14,1±2,1**	-15,412,7** -14,112,1** -10,611,5**	-7,1±1,0**	-4,2±1,9	-2,3±3,5
Систолический	0,5	+17,0±5,5*	+9,4±6,5	9,6±6,6+	+3,6±3,0	-0,7±4,0	1,8±9,3
	1,0	+34,2±10,6× +19,3±4,6×× +13,8±7,8	+19,3±4,6**	+13,8±7,8	+5,9±6,3	44,4±4,5	7,0±7,0+
Сердечный	0,5	+6,5±2,8	-3,5±6,0	-1,7±4,8	-4,2±2,1	-6,1±3,4	-2,8±7,8
	1,0	117,6±8,2	+2,2±3,5	+1,7±6,8	-1,3±6,8	-0,2±3,8	-2,5±5,1
Среднее уско-	0,5	8,8±5,8	+11,0±8,8	+0,6+4,9	+3,0±4,0	+5,6±5,1	+1,8±5,8
roka b aopre	1,0	+14,8±8,8	+8,6±3,8	+13,6±5,7	+8,6±3,9*	+13,1±5,0*	+3,9±2,0

лист взамен изьятого

* - p < 0,05
** - p < 0,01

р < 0,01 по отношению к исходному уровню

Таблица 25. Влияние соединения XX на гемодинамику и деятельность интактного сердца кошки (n=5, M ± m)

Hokasarejb	Доза		Изменения п	Изменения после введения препарага,	препарага,	х от исходного уровня	го уровня
		сразу после введения	через 2 мин	черег Б мин	через 10 мин	через 20 мин	нии ОЕ
Среднее	1,0	-0,9±2,7	+5,1±1,7*	+2,0±1,0	+1,7±1,2	+3,3±2,4	+0,3±3,0
давление	2,0	-13,6±5,1	+4,6±3,5	+3,3±2,5	-1,0±1,8	-5,3±0,8**	-9,6±3,5
	1,0	-7,9±1,7**	-4,9±1,5*	-5,2±2,1	-4,3±1,9	-5,0±4,2	-5,04,2
сокращений	2,0	-10,7±2,5*	-5,2±1,8⊁	-4,5±1,4*	-3,1±1,6	-3,6±1,7	-4,0±2,2
Систолический выбрас	1,0	+25,2±2,6** +7,9±1,6**		+1,7±3,4	+0,6±3,5	+1,4±3,8	-0,5±4,4
	2,0	+38,5±10,6*	+6,9±3,1	+4,2±3,8	+1,8±2,1	-1,1±5,4	+1,7±3,9
Сердечний	1,0	+15,1±1,6** +2,5±0,9	+2,5±0,9	-3,9±1,5	8,3±8,6-	-4,1±2,8	-7,0±3,4
	2,0	+22,7±6,6*	+1,2±2,8	-0,6±3,1	-1,4±3.0	-4,715,2	-5,5±5,2
Среднее уско-{	1,0	+10,7±3,3*	-1,4±1,8	-3,6±2,4	-0,6±2,1	-2,8±2,6	-3,2±1,8
roka Baopre	2,0	 +22,6±9,3	-3,0±3,9	+1,6±5,1	-1,0±3,1	-3,8±4,0	-6,2±4.9

* - p < 0,05 ** - p < 0,01

р < 0,01 по отношению к исходному уровню

Таблица 26.

Влияние соединения XXIII (1,0 мг/кг, внутривенно) на гемодинамику и деятельность сердца	нения XXIII (1,0 Mr/Kr, BHS	тривенно) на	гемодинамику	и деятельност	ть сердца
Показатель	Жамел	Иаменения к исходному уровню в %, М±м, n-7 Время после введения, мин	ия к исходному уровню в % Время после введения, мин	%, M±m, n=7		
	0,25	જ	ထ	10	20	30
Среднее арте- риальное давле- ние	-13,9±2,9**	-0,2 <u>+4</u> ,0	+3,4 <u>+</u> 2,5	+3,8 <u>+</u> 3,2	+2,8 <u>+</u> 2,8	42,9±3,2
Частота сердеч- ных сокращений	-14,6+1,2**	-11,7±1,3**	-7,9 <u>+</u> 1,6**	-5,1 <u>-</u> 1,2**	-3,8 <u>+</u> 1,5*	-4,1-1,0%
Сердечный выб-	+3,6 <u>+</u> 3,5	-3,6±2,0	-0,6±2,3	-0,7 <u>+</u> 3,6	-4,2 <u>-</u> 2,4	-4,5 <u>+</u> 3,5
Среднее ускоре- ние кровотока в аорте	+2,1+4,9	-4,9 <u>-</u> 4,7	-1,0 <u>+</u> 5,0	+8,1 <u>+</u> 3,0×	+4,3+2,7	-2,4+3,4

* p<0.05

по отношению к исходному уровню

A D<0:01

таблица 27. на гемодинамику и деятельность сердца

	Н Мэмене	Изменения к исходному уровню в 2, М-т, п-7	му уровню в 2	, M+m, n-7		
Показатель		Время после	Время после введения, мин	H		
	0,25	્ જ	വ	10	50	93
Среднее арте- риальное давле- ние	-40,4±7,0**	4±7,0** -22,7±8,1	-8,7 <u>+</u> 6,3	-2,4 <u>+</u> 2,6	-8,5 <u>+</u> 6,6	-11,6 <u>+</u> 7,0
Частота сердеч- -13, ных сокращений	-13,7±1,7**	-11,8 <u>+</u> 2,0**	-12, 3 <u>+</u> 3,0xx	-8,1 <u>+</u> 2,0**	-5,4+2,0*	-4,6+3,4
Сердечний выб-	-12,3+4,5*	+7,5±6,8	+4,4 <u>+</u> 4,7	-0,3 <u>+</u> 1,8	-9,5±2,3××	-7,2±6,0
Среднее ускоре- ние кровотока в аорте	-32,5+5,7**	-15,5±2,4** -8,1±3,0*	-8,1 <u>+</u> 3,0*	-9,9±2,5××	-8,7±3,0	-7,0+4,2

* p<0,05

по отношению к исходному уровню

** p<0,01

ной элетрограмме во время 5-минутной окклювии и последующей реперфузии коронарной артерии у Таблица 28. Влияние соединения VIII (1,0 мг/кг, внутривенно) на средний подъем сегмента ST на эпикардиальнаркотивированных кошек (n-6).

	Изменение	Изменение подъема сегмента ST по отношению к контрольной окклюзии, доверительный интервал, мв	а сегмента ST по отношению доверительный интервал, мв	гношению к кс Эвал, мв	онтрольной оі	кклювии,
	30 с	1 мин	2 мин окклюзии	4 мин ОККЛЮЗИИ	5 мин окклюзии	15 с реперфузии
Окклюзия сразу после введения	-1,20* -1,800,50	-1,20* -0,90* -1,25* -0,70 -0,80 -1,800,50 -1,600,40 -3,000,30 -1,40-+0,30 -1,40-0 -1,	-1,25* -3,000,30	-0,70	-0,80	-0,40
Окклювия черев 20 ми- нут после введения	-0,45 -1,00-+0,05	-0,45 -0,30 -0,50 -0,50 0 -0,25 -1,00-+0,05 -1,10-+0,60 -2,05-+0,20 -1,00-+0,50 -0,80-+1,00 -0,80-+0,20	-0,50	-0,50	0-0,80-+1,00	-0,25
Окклюзия через 40 ми- нут после введения	-0,55 -1,20-+0,10	-0,55 -0,35 -0,40 -0,50 -0,85 -0, -1,20-+0,10 -1,35-+0,65 -2,00-+0,60 -1,45-+0,70 -1,90-+0,50 -1,15-0	-0,40	-0,50 -1,45-+0,70	-0,85	-0,75 -1,15-0

⋆ - р < 0,05 по отношению к контрольной окклюзии</p>

Влияние соединения IX (1,0 мг/кг, внутривенно) на средний подъем сегмента ST на эпикардиальной элетрограмме во время 5-минутной окклюзии и послепующей реперфузии коронариой арте-Таблица 29. рии у наркотизированных кошек (n-6)

	Изменение доверители	Изменение подъема сегмента ST по отношению к контрольной окклюзии, доверительный интервал,мв	лента ST по с 1,мв	тношению к	контрольно	й окклюзии,
	30 с окклюзии	1 мин окклюзии	2 мин окклюзии	3 мин Оісклюзии	з мин 5 мин окслюзии окслюзии	15 с реперфузии
Окклюзия сраву после введения	-1,8** -3,1*-1,4	-1,9**	-2,4** -3,7*-1,0	-1,9** -5,8÷-1,0	-1,9** -2,2** -5,8+-1,0 -6,5*-0,4	-1,2*
Окклюзия через 20 ми- нут после введения	7,0-	-0,7 -1,4* -1,0*+0,1 -2,7*-0,5	-1,4* -2,7÷-0,5	-1,4*		-1,2 -0.8* -3,0*+0,6 -1,5*-0,1
Окклювия через 40 ми- нут после введения	-0,5 -1,1+0,0	-0,5* -1,65÷-0,1	-0,5* -1,0* -1,65÷-0,1 -2,4÷-0,2	-1,2 -3,8++0,6	-1,2 -1,0 -3,8++0,6 -3,0++1,0	-1,0* -1,9÷-0,2

* - p < 0,05

** - р < 0,01 по отношению к исходному уровню

27/25

-	АНТИАРИТМИЛ	ecras ⁱ aktubho	АНТИАРИТМИЧЕСКАЯ АКТИВНОСТЬ СОЕДИНЕНИЙ	их и хх	аолица во.
соединенив	AUPEHAJUHO- XJOP BAY APUTMUN. IUEB IUANA30H 3&- MUN. ØEKTUBHUX ED _{5C} IO3, ML/KL	HIRAID- IAH APKT- I, ML/KL	OBAS	OCTPAN TOK- CWHOCTB. LD50, ML/KL	LD 50∕ ED 50
совдиненив хх	0,2-0,7	2,0 1,7+2,4	<0,5	данных нет	лэн жиннед
совдинение IX	0,3-0,7 	1,0 0,7+1,3	1,2 0,9÷1,5	31,5 31,4÷31,6	28,2
лицокамн	5,0-8,0	g'ż	8'2	39,4	5,0
BEPAHAMUI	0,3-1,0	1,1		17,0	
новокаинамид		20,0	41	110	2,7
пропранолол	0,3-1,0	8'0		9,6	
БОНИЕКОР		1,6	6,23	11,5	50
ЭТЖОЗИН			82'0	16,4	58,6

лист взамен изьятого

27/26

Таблица 31.

Влияние соединений IX, XX и боннекора на число сдучаев возникновения фибрилляций желудочков и опасных для жизни аритмий при 7-минутной окклюзии и последующей реперфузии коронарной артерии

	Кол-во живот- ных в серии		-	кол-во	Тяжесть аритмий, оцениваемая В балах
Контроль	24	15 	22	24 	66 61
Воннекор 1,0 мг/кг) 18 	6**	12*	16	 36*
Соедине- ние IX 2 мг/кг	- 1 20	 4* 	 12* 	1 17^	32**
Соедине ние XX 1 мг/кг	18 	7	11*	 13** 	 34*

^ p<0,1; * p<0,05; ** p<0,01 - по отношению к контролю ФЖ - фибриляции желудочков ОЖА - опасные для жизни аритмии (ФЖ + параксизмальные желудочковые тахикардии)

Влияние соединения 1X бодротвующих собак (n	X в дове 2 м n=5, м + m).	аг/кг (внутр	ивенно) на же	иудочковые н	арушения р	Таблица 32. IX в дозе 2 мг/кг (внутривенно) на желудочковые нарушения ритма сердца у n=5, M + m).
Показатель	и Изменения от	г исходного	Изменения от исходного уровня после введения соединения	введения сов	ядинения	
	через З мин	через 5 мин	церез 10 мин	через 20 мин	через 50 мин	еедеь (
Частота сердечных сокращений, уд/мин	+3,2+8,4	-5,2+9,2	-14,6±12,0 -16,4±6,6† -5,6±2,1† -5,2±4,1	-16,4±6,6†	-5,6+2,1	-5,2-4,1
% эктопических сокра- -44,8±15,0* -43,8±13,3* -59,4±7,8** -41,4±8,1** -24,8±5,8* -17,2±9,1 щений	-44,8 <u>+</u> 15,0*	-43,8±13,3*	-59,4±7,8**	-41,4+8,1**	-24,8±5,8*	-17,2+9,1

по отношению к исходному уровню

XXIII в дозе 2 мг/кг (внутривенно) на желудочковые нарушения ритма сердца у Таблица 33. Влияние соединения

Показатель	Изменения от	г исходного	Изменения от исходного уровня после введения соединения	введения сос	ядинения	
	через	через З мин	черев 5 мин	через 10 мин	через 15 мин	еебее (
Частота сердечных сокращений, уд/мин	-19,0+2,5**	-25,8+4,5**	-19,0±2,5** -25,8±4,5** -30,4±4,5** -32,6±3,9** -29,0±5,5** -12,0±5,5*	-32,6+3,9**	-29,0+5,5**	-12,0+5,5
% эктопических сокра- щений	 -57,4 <u>+</u> 17,6*	-66,2+18,1*	-57,4±17,6× -66,2±18,1× -54,6±16,8× -22,6±8,9× -24,8±11,1× -5,2±2,6	-22,6 <u>+</u> 8,9*	-24,8+11,1*	-5,2+2,6

- p < 0,05 - p < 0,01 m

*

р < 0,01 по отношению к исходному уровню

Таблица 34. внутривенно) на частоту сердечных сокраще-Влияние соединения XX (1.0 мг/кг.

Z	исход-	Время І	после вв	эдения с	исход- Время после введения соединения, минуты	я, минут	3		
cooara haa ypoi	ный Уровень	က	ಬ	6	15	- R	8	40	8
4	131/97 103/80 98/82	103/80	28/86	75/81	100/91 78/92	178/92	117/91	117/91 106/97	109/94
83	122/57 93/64 89/52 	93/64	89/52	102/50 38/51		74/56	194/62	105/66	128/63
က	1183/36	172/30	183/36 172/30 167/20 163/13 159/0	163/18	159/0	155/0		195/8	198/10
4	1164/88	145/72	138/63	129/60		132/66	1135/74		159/81

в числителе частота сердечных сокращений, в энаменателе % эктопических сокращений 1 *

лист взамен изьятого

ФОРМУЛА ИЗОБРЕТЕНИЯ

1. Производные 2-меркаптобензимидазола общей формулы:

5'

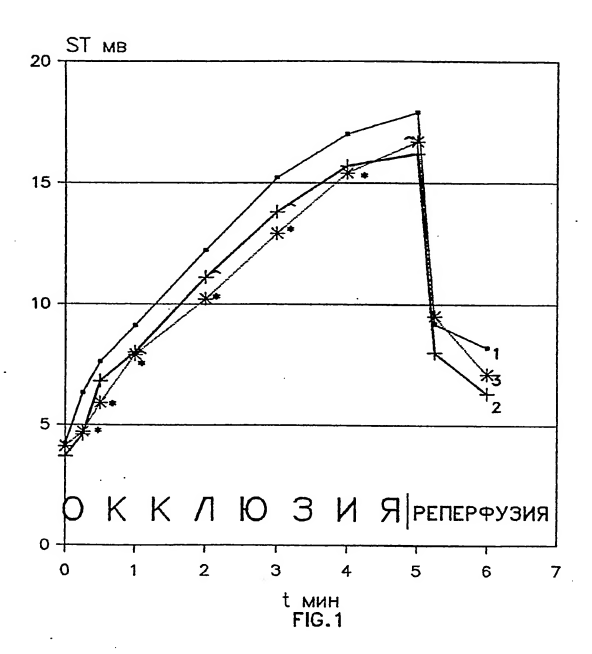
10

где n=0,2,3; R - атом водорода, аралкилы; R¹ - низшие алкилы, алкенилы, диалкиламино, остаток моноциклического насыщенного амина, который может содержать дополнительный гетероатом; R² и R³ - одинаковые или различные и означают атомы водорода, низшие алкилы, алкоксилы в различных положениях и их фармацевтически приемлемые соли, обладающие селективной анксиолитической, седативной, противоишемической и антиаритмической активностью.

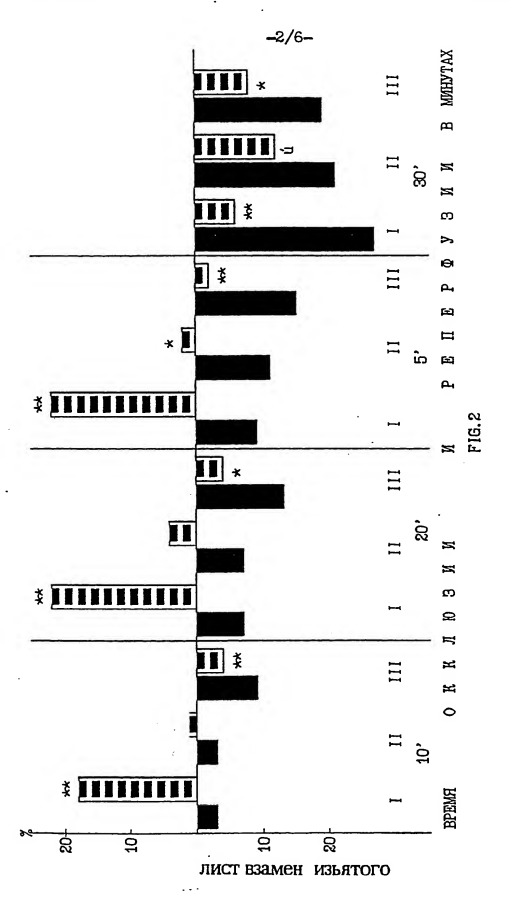
- 20 2. Соединение по п. 1, где n=0, R=H, R^1 =CH₂CH=CH₂, R^2 =5-C₂H₅0, R^3 =H
 - 3. Соединение по п.1, где n=2, R=H, $R^1=N(C_2H_5)_2$, $R^2=5-CH_3O$, $R^3=H$.
 - 4. Соединение по п.1, где n=2, R=H, $R^1=N(CH_3)_2$, $R^2=5-C_2H_50$, $R^3=H$.
 - 5. Соединение по п.1, где n=2, R=H, R1=N(C_2H_5)₂. R^2 =5- C_2H_5 0, R^3 =H.
 - 6. Соединение по п. 1, где n=2. R=H, $R^1=N$ 0. $R^2=5-C_2H_5O$, $R^3=H$.
- 30 7. Соединение по п.1, где n=2, R=H, $R^1=N$, $R^2=5-CH_3$, $R^3=6-CH_3$.
 - 8. Соединение по п.1, где n=2, R=H, $R^1=N=0$, $R^2=5-CH_3$, $R^3=6-CH_3$.
 - 9. Соединение по п.1, где n=3, R=H, $R^1=N(CH_3)_2$,
- 35 $R^2 = 5 CH_3$, $R^3 = 6 CH_3$.
 - 10. Соединение по п.1, где n=3, R=H, $R^1=N$ $N-CH_3$, $R^2=5-CH_3$, $R^3=6-CH_3$.
 - 11. Соединение по п.1, где n=2, $R=CH_2C_6H_5$, $R^1=N(C_2H_5)_2$, $R^2=H$, $R^3=H$.

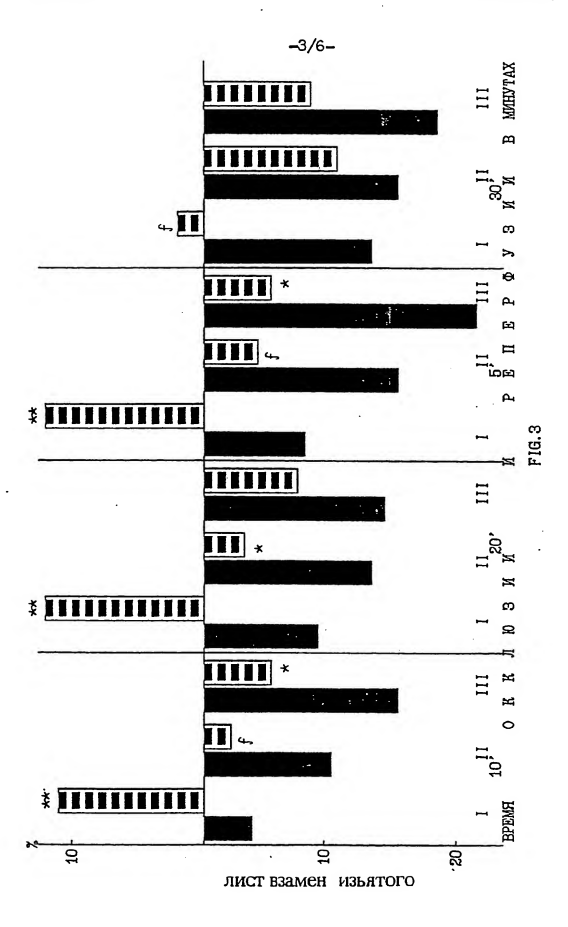
29

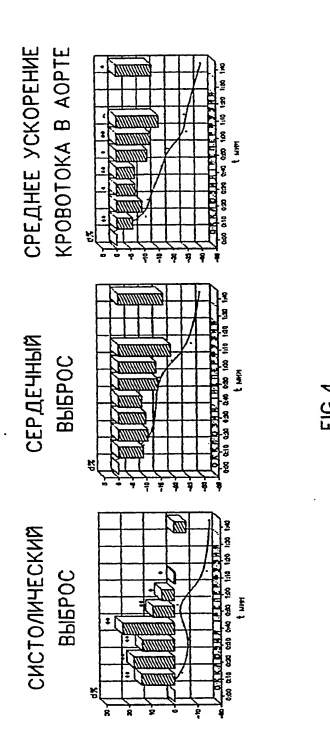
- 12. Соединение по п.1. где n=2, R=CH $_2$ CH $_2$ C $_6$ H $_5$, R 1 =N(CH $_3$) $_2$, R 2 =H, R 3 =H.
- 13. Фармацевтические композиции, содержащие в качестве активного инградиента терапевтически эффективное количество соединения по п.1.



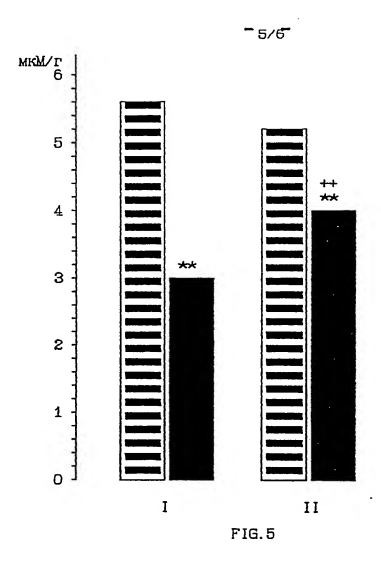
лист взамен изьятого

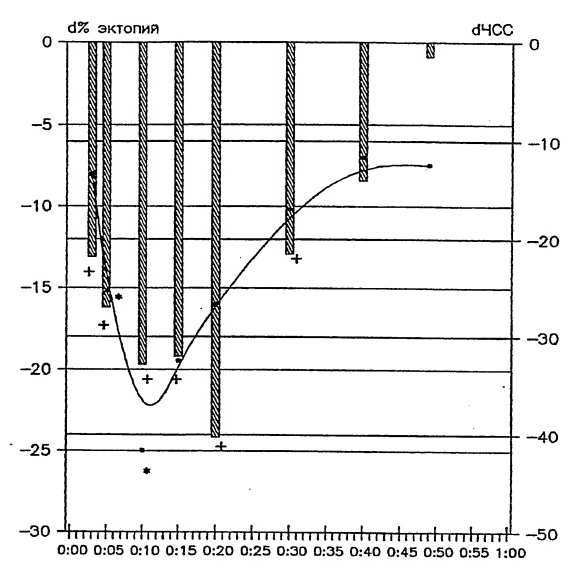






лист взамен изьятого





t мин FIG.6

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/RU95/00085

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER						
TPCE	: A61K 31/415, CO7D 235/28					
	According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC					
<u> </u>	DS SEARCHED					
Minimum de	ocumentation searched (classification system followed by	classification symbols)				
IbCe :	IPC6: A61K 31/415, C07D 235/28					
Documentat	ion searched other than minimum documentation to the e	xtent that such documents are included in the	ne fields searched			
·						
Electronic d	ata base consulted during the international search (name	of data base and, where practicable, search t	erms used)			
C. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT					
Category*	Citation of document, with indication, where a	ppropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.			
Α	US, A, 4045564 (AB HASSLE), 30	O August 1997	1–13			
	(30.08.77) the abstract, the description, columns 7-8					
Α	IIS A 4083630 (DOMDE EXDMACE)	ITICI C D A)	1-13			
^	US, A, 4983620 (DOMPE FARMACEUTICI S.P.A.) 8 January 1991 (08.01.91), the abstract, the claims		1-13			
Α	EP, A1, 0419210 (PEIZER INC.,) (27.03.91), the abstract), 27 March 1991	1–12			
Α	SU, A1, 1502571 (SEVERO-ZAPADI		1-12			
	POLITEKHNICHESKY INSTITUT), 23 August 1989 (23.08.89), description columns 1-2, the claims					
A	US, A, 4746667 (AKTIEBOLAGET I		13			
	24 May 1988 (24.05.88), the a					
			·			
X Further documents are listed in the continuation of Box C. See patent family annex.						
* Special categories of cited documents: "A" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention.						
to be of particular relevance the principle or theory underlying the invention the principle or theory underlying the invention cannot be earlier document but published on or after the international filling date "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be						
"L" docume	at which may throw doubts on priority claim(s) or which is	considered pover of cannot be consid	ered to involve an inventive			
special reason (as specified) "Y" document of particular relevance: the claimed invention cannot						
means	means combined with one or more other such documents, such combination					
"P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed "&" document member of the same patent family						
Date of the actual completion of the international search Date of mailing of the international search report						
20 July 1995 (20.07.95) 3 August 1995 (03.08.95)			95)			
Name and mailing address of the ISA/ Authorized officer						
	RU	·				
Facsimile No.		Telephone No.				

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1992)

Международная заявка No PCT/RU 95/00085

		PČT/RU 95/	00085		
А.КЛАССИФИКАЦИЯ ПРЕДМЕТА ИЗОБРЕТЕНИЯ: A61K 31/415, C07D 235/28 Согласно Международной патентной классификации (МКИ-6)					
В. ОБЛАСТИ ПОИСКА:					
Проверенный минимум документации (Система классификации и индексы) МКИ-6: A61K 31/415, C07D 235/28					
Другая г чена в г	Другая проверенная документация в той мере, в какой она включена в поисковые подборки:				
	Электронная база данних, использоваешаяся при поиске (назва- ние бази и, если возможно, поисковые термины):				
С. ДОКУМ	ивнты, считающиеся релве	NAHTHAN			
Катего- рия *)	Ссылки на документы с у возможно, релевантн		Относится к пункту No.		
A	US, A. 4045564 (AB HAS 1977 (30.08.77),ре колонки 7-8	SLE), 30 августа ферат, описание	1–13		
A	US, A, 4983620(DOMPE E 8 января 1991 (ОВ. формула	FARMACEUTICI S.P.A) 01.91),pedepat,	1-13		
A	EP, A1, 0419210 (PEIZE 1991 (27.03.91), p	IR INC.,), 27 марта реферат	1–I2		
оследующие документы ука- данные о патентах-анало- заны в продолжении графы С пах указаны в приложении					
* Особые категорни ссылочных документов: "A" -документ, определяющий общий уровень техники. "E" -более ранний документ, но опубликованный на дату международной подачи или после нее. "О" -документ, относящийся к устному раскрытию, экспонированию и т.д. "P" -документ, опубликованный до даты международной подачи, но после даты испрашиваем мого приоритета. "T"-более поэдний документ, спубликованный после даты приоритета и приоритета					
Дата действительного заверше- Дата отправки настоящего от- ния международного поиска чета о международном поиске 20 июля 1995 (20.07.95) 3 августа 1995 (03.08.95)					
Наименование и адрес Междуна- родного поискового органа: Всероссийский научно-исследовательский инсти тут государственной патентной экспертизы, Россия, 121858, Москва, Бережковская наб. 30-1 факс (095)243-33-37, телетайп 114818 ПОДАЧА					

отчет о международном поиске

Международная заявка No. PCT/RU 95/00085

С. (Продолжение) ДОКУМЕНТЫ, СЧИТАЮЩИЕСЯ РЕЛЕВАНТНЫМИ				
	Ссилки на документы с указанием, где это возможно, релевантных частей			
A	SU, A1, 1502571 (СЕВЕРО-ЗАПАДНЫЙ ЗАОЧНЫЙ ПОЛИТЕХНИЧЕСКИЙ ИНСТИТУТ), 23 августа 1989 (23.08.89), описание колон-ки 1-2, формула	1-12		
A	US, A, 4746667 (AKTIEBOLAGET HASSLE), 24 mag 1988 (24.05.88), pedepar	13		

Форма PCT/ISA/210 (продолжение второго листа) (июль 1992)